(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年5 月1 日 (01.05.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/035638 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07D 401/04, 401/14, 403/04, 403/14, 405/14, 409/14 // A61K 31/4439, 31/444, 31/4545, 31/496, 31/506, A61P 1/00, 1/04, 1/16, 3/10, 9/00, 9/10, 11/00, 11/02, 11/06, 13/12, 17/00, 17/02, 17/04, 17/06, 19/00, 19/02, 19/06, 19/10, 25/16, 25/28, 27/02, 29/00, 31/18, 35/00, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/10937

(22) 国際出願日:

2002年10月22日(22.10.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願 2001-324029

2001年10月22日(22.10.2001) JP 特願2002-263680 2002年9月10日(10.09.2002) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 田辺製薬株式会社 (TANABE SEIYAKU CO., LTD.) [JP/JP]; 〒541-8505 大阪府 大阪市中央区 道修町 3 丁目 2 番 1 0号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 久保 彰 (KUBO,Akira) [JP/JP]; 〒534-0025 大阪府 大阪市都島 区片町2丁目1番30号1001 Osaka (JP). 今城律 雄 (IMASHIRO,Ritsuo) [JP/JP]; 〒569-1146 大阪府高

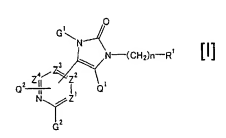
棚市 赤大路町 4 1番 1号 ツインコート高槻 1 1 0号 Osaka (JP). 櫻井 宏明 (SAKURAI,Hiroaki) [JP/JP]; 〒930-0884 富山県 富山市 五福 2 5 6 - 4 - 2 - 4 0 2 Toyama (JP). 三好 英孝 (MIYOSHI,Hidetaka) [JP/JP]; 〒532-0034 大阪府 大阪市淀川区 野中北 2 T目 1番 1 6号 Osaka (JP). 小笠原 明人 (OGASAWARA,Akihito) [JP/JP]; 〒335-0015 埼玉県 戸田市 川岸 2 T目 3番8-422号 Saitama (JP). 平松 元 (HIRA-MATSU,Hajime) [JP/JP]; 〒567-0012 大阪府 茨木市東太田 1 丁目 1番2・15号 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 津国肇 (TSUKUNI,Hajime); 〒105-0001 東京 都港区虎ノ門 1丁目22番12号 SVAX TSビ ル Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ 特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI 特

/続葉有/

(54) Title: 4-IMIDAZOLIN-2-ONE COMPOUNDS

(54) 発明の名称: 4-イミダゾリン-2-オン化合物



(57) Abstract: Compounds represented by the general formula []] or pharmacologically acceptable salts thereof: []] wherein G^1 is halogeno, alkyl which may be substituted with alkoxy, or a group represented by the general formula []]: []] (wherein B is optionally substituted benzene or the like; and W is a single bond or C_{1-4} alkylene which may be substituted with one or two alkyl groups); Q^1 and Q^2 may be the same or different and are each hydrogen, halogeno, or alkyl; n is 0, 1, 2, 3, or 4; R^1 is hydrogen, optionally substituted alkyl, optionally substituted eycloalkyl, optionally substituted phenyl, or the like; Z^1 , Z^2 , Z^3 , and Z^4 may be the same or different and are each CH or N, with the proviso that three or more of Z^1 , Z^2 , Z^3 , and Z^4 are not simultaneously N; G^2 is hydrogen, -NR 3 R 4 , -OR 5 , or the like; and R^3 to R^8 are each independently hydrogen, optionally substituted alkyl, alkenyl, alkynyl, or the like.

NE, SN, TD, TG).

許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, 2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

添付公開書類:

国際調査報告書

(57) 要約:

式[1] 本発明は、

$$Q^{2} \xrightarrow{I_{\parallel}} Q^{1}$$

式中、G¹は、ハロゲン原子もしくはアルコキシで置換されてもよいア ルキル、または式:

式中、環Bは、置換されてもよいベンゼン環等を表し、

Wは、単結合、または1もしくは2個のアルキルで置換されて もよいC₁~C₄アルキレンを表す、

で表される基を表し、

Q¹およびQ²は、同一でも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原 子またはアルキルを表し、

nは、0、1、2、3または4を表し、

R1は、水素原子、置換されてもよいアルキル、置換されてもよいシクロ アルキル、置換されてもよいフェニル等を表し、

Z¹、Z²、Z³およびZ⁴は、同一でも異なっていてもよく、CHまたは Nを表し、ただし、Z¹、Z²、Z³およびZ⁴のうち3つ以上がNになる ことはない、

G²は、水素原子、-NR³R⁴、-OR⁵等を表し、

R3~R8は、互いに独立して、水素原子、置換されてもよいアルキル、 アルケニル、アルキニル等を表す、

で示される化合物またはその薬理的に許容しうる塩に関する。

明細書

4-イミダゾリン-2-オン化合物

5 技術分野

本発明は、優れたp38MAPキナーゼ阻害作用を有し、医薬として有用な、 新規な4-イミダゾリン-2-オン誘導体に関する。

背景技術

- 10 マイトジェン活性化蛋白質 (MAP) キナーゼは、蛋白質を構成する特定のセリンまたはトレオニンの水酸基にアデノシン三リン酸 (ATP) の γ-リン酸基を転移する、セリン-トレオニンキナーゼの一種であり、細胞外信号に対する様々な細胞応答に関与している。 p 3 8 MAP キナーゼは、MAP キナーゼのホモログとしてクローニングされた、約38 kDaの蛋白質である。
- 15 p38MAPキナーゼは、腫瘍壊死因子α(TNF-α)、インターロイキン1 (IL-1)等の炎症性サイトカインや、紫外線照射等のストレス刺激などによって活性化される。また、p38MAPキナーゼは、様々な転写因子群およびキナーゼ群を基質とするが、これらの転写因子群およびキナーゼ群は、p38MAPキナーゼによって活性化されることにより、炎症性サイトカイン等の炎症 反応に関わる様々な蛋白質に関して、その転写促進・転写後調節(mRNAの安定化および蛋白翻訳促進)・蛋白安定化等に寄与することが明らかとなっている。これらのことから、p38MAPキナーゼは、炎症性サイトカインの産生や受容体シグナル伝達の制御などを通じて各種の炎症反応等に深く関与しており、p38MAPキナーゼの阻害剤は、炎症性疾患など様々な疾患の治療薬 となる可能性が高いと考えられている。
 - p38MAPキナーゼの阻害剤としては、特表 2000-503304 号公報にイミダゾール誘導体が、特開 2001-114690 号公報に1, 3-チアゾール誘導体が、特開 2001-11479 号公報に1, 3-チアゾール誘導体および1, 3-オキサゾール誘導体が、エキスパート オピニオン オ

ン セラピュティック パテンツ (Expert Opinion on Therapeutic Patents) (2000) 10(1):25-37 にイミダゾール誘導体、ピロール誘導体、フラン誘導体、3-ピラゾリン-5-オン誘導体、ピラゾール誘導体およびチオフェン誘導体等が、それぞれ記載されている。しかし、これらのいずれにも、4-イミダゾリン-2-オン誘導体は一切記載されていない。

本発明が解決しようとする課題は、優れたp38MAPキナーゼ阻害作用を 有し、医薬として有用な新規な化合物を提供することにある。

発明の開示

5

10 本発明は、下記の通りである。

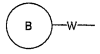
[1] 式[I]:

$$Q^{2} \xrightarrow{Z_{||}^{4}} \begin{array}{c} Z_{1}^{3} \\ Z_{1}^{2} \\ Z_{1}^{3} \end{array} \qquad [1]$$

式中、G¹は、ハロゲン原子もしくはアルコキシで置換されていてもよいアルキル、または式:

15

20



式中、環Bは、ベンゼン環、ナフタレン環、単環性もしくは二環性芳香族複素環またはシクロアルカンを表し、該ベンゼン環、該ナフタレン環、該単環性もしくは二環性芳香族複素環および該シクロアルカンは、ハロゲン原子、ニトロ、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルコキシ、置換されていてもよいアより、置換されていてもよいカルバモイルおよ

20

25

びシアノより成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の 基で置換されてもよく、

Wは、単結合、または1もしくは2個のアルキルで置換されていてもよい $C_1 \sim C_4$ アルキレンを表す、

5 で表される基を表し、

Q¹およびQ²は、同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、 ハロゲン原子またはアルキルを表し、

nは、0、1、2、3または4を表し、

R¹は、水素原子、置換されていてもよいアルキル、置換されていても よいシクロアルキル、置換されていてもよいフェニルまたは置換されて いてもよい複素環式基を表し、

 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 および Z^4 は、同一でも異なっていてもよく、それぞれ、 CHまたはNを表し、ただし、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 および Z^4 のうち3つ以上がNになることはない、

 G^2 は、水素原子、 $-NR^3R^4$ 、 $-OR^5$ 、 $-SR^5$ 、 $-COR^6$ 、-CHR 7 R 8 または複素環式基を表し、

R³~R³は、互いに独立して、水素原子、置換されていてもよいアルキル、アルケニル、アルキニル、水酸基、アルコキシ、置換されていてもよいアルカノイル、置換されていてもよいカルバモイル、アルコキシオキサリル、アルキルスルホニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよい複素環式基、置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニル、置換されていてもよいフェニル置換カルボニルまたは置換されていてもよい複素環式基置換カルボニルを表す、

で示される化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

[2] 式[Ia]:

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

式中、環Aは、ベンゼン環または単環性芳香族複素環を表し、該ベンゼン環および該単環性芳香族複素環は、ハロゲン原子、ニトロ、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルコキシ、置換されていてもよいアミノ、置換されていてもよいカルバモイルおよびシアノより成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基で置換されてもよく、

Wは、単結合、または1もしくは2個のアルキルで置換されていてもよい $C_1 \sim C_4$ アルキレンを表し、

nは、0、1、2、3または4を表し、

R¹は、水素原子、置換されていてもよいアルキル、置換されていても よいシクロアルキル、置換されていてもよいフェニルまたは置換されて いてもよい複素環式基を表し、

15 Zは、CHまたはNを表し、

R²は、水素原子、-NR³R⁴、-OR⁵、-COR⁶または-CHR⁷R⁸を表し、

R³~R³は、互いに独立して、水素原子、置換されていてもよいアルキル、アルケニル、アルキニル、水酸基、アルコキシ、置換されていてもよいアミノ、置換されていてもよいアルカノイル、置換されていてもよいカルバモイル、アルコキシオキサリル、アルキルスルホニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよい複素環式基、

20

5

10

置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニル、置換されていてもよいフェニル置換カルボニルまたは置換されていても よい複素環式基置換カルボニルを表す、

で示される化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

- 5 [3] 環Aが、ハロゲン原子、ニトロ、置換されていてもよいアルキル、 置換されていてもよいアルコキシ、置換されていてもよいアミノおよびシアノ より成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基で置換されていてもよ いベンゼン環であり、Wが単結合である、[2]記載の化合物またはその薬理 的に許容しうる塩。
- 10 [4] nが0または1である、[2]または[3]記載の化合物または その薬理的に許容しうる塩。
 - [5] nが0であり、 R^1 が置換されていてもよいアルキルであるか、またはnが1であり、 R^1 が置換されていてもよいシクロアルキルもしくは置換されていてもよいフェニルである、 [2] ~ [4] のいずれかに記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。
 - [6] R^2 が $-NR^3R^4$ または $-OR^5$ である、[2] \sim [5] のいずれかに記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。
- [7] R²が-NHR⁴であり、R⁴が置換されていてもよいアルキル、アルケニル、置換されていてもよいアルカノイル、置換されていてもよいカルバセイル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよい複素環式基、置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニルまたは置換されていてもよい複素環式基置換カルボニルである、[2] ~ [5] のいずれかに記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。
- 25 [8] 環Aが、ハロゲン原子、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルコキシ、置換されていてもよいアミノおよびシアノより成る群から選ばれる同一または異なる1または2個の基で置換されていてもよいベンゼン環であり、

Wが単結合であり、

nが0または1であり、

R¹が、水素原子、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいフェニルまたは置換されていてもよい複素環式基であり、

5 ZがCHまたはNであり、

 R^2 が、水素原子、 $-NR^3R^4$ 、 $-OR^5$ 、 $-COR^6$ または $-CHR^7R^8$ であり、

R³~R⁸が、互いに独立して、水素原子、置換されていてもよいアルキル、アルケニル、アルコキシ、置換されていてもよいアルカノイル、置換されていてもよいカルバモイル、アルコキシオキサリル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいである、置換されていてもよいを素環式基、置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニルまたは置換されていてもよい複素環式基置換カルボニルである、

- [2] 記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。
- 15 [9] 環Aが、ハロゲン原子、アルキル、アルコキシ、アルキルで置換されていてもよいアミノおよびシアノより成る群から選ばれる同一または異なる1もしくは2個の基で置換されていてもよいベンゼン環であり、

Wが単結合であり、

nが0または1であり、

- 20 R¹が、(1)水素原子、
 - (2) フェニル、アルコキシ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルカノ イルアミノ、アルキルスルホニルアミノ、アルキル置換されていてもよ いカルバモイル、水酸基、カルボキシおよびシアノより成る群から選ば れる基で置換されていてもよいアルキル、
- 25 (3)次の(i)~(v)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい シクロアルキル:
 - (i)水酸基、
 - (i i) アルコキシ(該アルコキシはアルコキシで置換されていてもよい)、

10

20

- (i i i) アミノ(該アミノはアルキル、アルカノイルおよびアルキル スルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
- (iv)アルキル置換されていてもよいカルバモイル、および
- (v) アルキル(該アルキルは水酸基、アルコキシおよびアミノより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
- (4) 次の(i)~(vi)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよ いフェニル:
 - (i) ハロゲン原子、
 - (i i) アルキル(該アルキルはハロゲン原子、水酸基およびフェニルスルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (i i i) シアノ、
 - (iv) アルコキシ、
 - (v) アミノ(該アミノはアルキルおよびアルキルスルホニルより成る 群から選ばれる基で置換されていてもよい)、および
- (vi) 複素環式基置換力ルボニル、または
 - (5) 次の(i)~(i v) より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい複素環式基
 - (i) アルコキシカルボニル、
 - (ii)アルキル(該アルキルは水酸基、アルコキシ、およびアルキル 置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換 されていてもよい)、
 - (i i i) アルカノイルおよび
 - (iv)アルキルスルホニル

であり、

25 ZがCHまたはNであり、

 R^2 が、水素原子、 $-NR^3R^4$ 、 $-OR^5$ 、 $-COR^6$ または $-CHR^7R^8$ であり、

R³~R⁸が、互いに独立して、

(1) 水素原子、

- (2) 次の(i) \sim (v i i) より成る群から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル:
 - (i) 水酸基、
 - (ii) アルコキシ、

- (i i i) アミノ(該アミノはアルキル、アルカノイルおよびアルキルスルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、(i v) アルコキシカルボニル、
- (v)次のa)~g)より成る群から選ばれる基で置換されていても よいシクロアルキル:

10

15

20

- a) 水酸基、
- b) アルキル置換されていてもよいアミノ、
- (c) アルカノイルアミノ、
- d) アルキルスルホニルアミノ、
- e) アルキル(該アルキルは水酸基、アルコキシ、アミノおよび アルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ば れる基で置換されていてもよい)、
- f) カルボキシおよび
- g)アルキル置換されていてもよいカルバモイル、
- (vi) フェニル(該フェニルはハロゲン原子、アルコキシおよびモルホリニルカルボニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、および

(vii) 複素環式基(該複素環式基はアルキル置換されていてもよい)、

- (3) アルケニル、
- 25 (4) アルコキシ、
 - (5)次の(i) \sim (iv)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよいアルカノイル:
 - (i)水酸基、
 - (ii) アルコキシ、

20

25

- (i i i) アミノ(該アミノはアルキルおよびアルカノイルより成る 群から選ばれる基で置換されていてもよい)、および(i v) アルコキシカルボニル、
- (6) アルキル置換されていてもよいカルバモイル、
- 5 (7) アルコキシオキサリル、
 - (8) 次の(i)~(vii)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよいシクロアルキル:
 - (i) ハロゲン原子、
 - (i i) 水酸基、
- 10 (i i i) アルコキシ、
 - (iv) アミノ(該アミノはアルキル、アルカノイル、アルコキシカルボニルおよびアルキルスルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (v) アルキル(該アルキルは水酸基、アルコキシ、アミノおよびアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (vi) アルカノイルオキシおよび
 - (vii) アルキル置換されていてもよいカルバモイル、
 - (9) ハロゲン原子およびアルコキシより成る群から選ばれる基で置換されていてもよいフェニル、
 - (10) 次の(i)~(v) より成る群から選ばれる基で置換されていて もよい複素環式基:
 - (i) アルキル(該アルキルはフェニル、水酸基、アルコキシ、アミノおよびアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (ii) アルコキシカルボニル、
 - (iii) アルカノイル、
 - (iv)アルキルスルホニルおよび
 - (v) オキソ、

- (11)水酸基、アミノおよびアルカノイルアミノより成る群から選ばれる基で置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニル、または、
- (12) 複素環式基置換カルボニル
- 5 である、[2]記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。
 - [10] 環Aが、フッ素原子、塩素原子、アルキルおよびアルコキシより成る群から選ばれる同一または異なる1もしくは2個の基で置換されていてもよいベンゼン環であり、

Wが単結合であり、

10 nが0または1であり、

15

- R¹が、(1) 水素原子、
- (2) フェニル、アルコキシ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルカノ イルアミノ、アルキルスルホニルアミノ、アルキル置換されていてもよ いカルバモイル、水酸基、カルボキシおよびシアノより成る群から選ば れる基で置換されていてもよいアルキル、
- (3)次の(i)~(v)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい シクロアルキル:
 - (i) 水酸基、
 - (ii)アルコキシ(該アルコキシはアルコキシ置換されていてもよい)、
- 20 (i i i) アミノ(該アミノはアルキル、アルカノイルおよびアルキル スルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (iv)アルキル置換されていてもよいカルバモイル、および
 - (v) アルキル(該アルキルは水酸基およびアミノより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
- 25 (4)次の(i)~(iv)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよいフェニル:
 - (i) ハロゲン原子、
 - (ii)ハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル、
 - (i i i) シアノ、および

(i v) アルコキシ、または

(5) 複素環式基であり、

ZがCHまたはNであり、

R²が、水素原子、-NR³R⁴、-OR⁵、またはCOR⁶であり、

- 5 R³~R⁶が、互いに独立して、
 - (1) 水素原子、
 - (2) 次の(i)~(vi)より成る群から選ばれる基で置換されていて もよいアルキル:
 - (i) 水酸基、
- 10 (i i) アルコキシ、
 - (i i i) アルコキシカルボニル、
 - (i v) 次のa) ~ e) より成る群から選ばれる基で置換されていても よいシクロアルキル、
 - a)水酸基、
- 15 b) アルキル置換されていてもよいアミノ、
 - c) アルカノイルアミノ、
 - d) アルキル(該アルキルは水酸基、アミノおよびアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、および
- 20 e) アルキル置換されていてもよいカルバモイル、
 - (v) アルコキシ置換されていてもよいフェニル、および
 - (vi) 複素環式基、
 - (3) アルケニル、
 - (4) アルコキシ、
- 25 (5) アルコキシ、アルカノイル置換されていてもよいアミノおよびアルコキシカルボニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよいアルカノイル、
 - (6)次の(i)~(v)より成る群から選ばれる基で置換されていても よいシクロアルキル、

- (i) 水酸基、
- (ii) アルコキシ、
- (i i i) アミノ(該アミノはアルキル、アルカノイル、アルコキシカルボニルおよびアルキルスルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
- (i v) アルキル(該アルキルは水酸基、アミノおよびアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、および
- (v) アルキル置換されていてもよいカルバモイル、
- 10 (7) フェニル置換されていてもよいアルキルおよびアルコキシカルボニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい複素環式基:
 - (8) 水酸基およびアミノより成る群から選ばれる基で置換されていても よいシクロアルキル置換カルボニル、または
 - (9) 複素環式基置換カルボニル
- 15 である、[2]記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

[11] 式[Ib]

式中、 R^{11} は、水素原子、ハロゲン原子、 $C_1 \sim C_4$ アルキルおよび $C_1 \sim C_4$ アルコキシより成る群から選ばれる基を表し、

kは1または2を表し、kが2のとき、2つの R^{11} は同一でも異なっていてもよく、

 R^{12} は、(1) $C_1 \sim C_4$ アルキル、

- (2) $C_3 \sim C_4$ シクロアルキルメチル、
- (3) カルバモイルメチル、または

(4) シアノ、ハロゲン原子、 $C_1 \sim C_3$ アルコキシ、 $C_1 \sim C_3$ アルキルおよびハロゲン置換 $C_1 \sim C_3$ アルキルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよいベンジル

を表し、

5 Z⁵はCHまたはNを表し、

 R^{13} は、(1)次の(i)~(i i i)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい C_1 ~ C_6 アルキル:

- (i)次のa)~e)より成る群から選ばれる基で置換されていても よい C_5 ~ C_7 シクロアルキル、
- 10

- a) 水酸基、
- b) $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいアミノ、
- c) $C_1 \sim C_4 P N D J T N P S J$
- d)水酸基、アミノおよび $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい $C_1 \sim C_4$ アルキル、および

15

25

- e) $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイル
- (ii) 水酸基、および
- $(i\ i\ i)$ $C_1\sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイル、または
- 20 (2) 次の(i) \sim (i i i) より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい $C_5 \sim C_7$ シクロアルキル:
 - (i) 水酸基、
 - (i i) 水酸基、アミノおよび $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい $C_1 \sim C_4$ アルキル、および
 - (i i i) $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイルを表す、

で示される化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

[12] R^{11} が、水素原子、フッ素原子、塩素原子、メチルおよびメト

キシより成る群から選ばれる基であり、

kが1または2であり、kが2のとき、2つの R^{11} は同一でも異なっていてもよく、

 R^{12} が、 $C_1 \sim C_4$ アルキル、シクロプロピルメチルまたはカルバモイルメチル である、 [11] 記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

[13] R^{11} が水素原子またはフッ素原子であり、kが1であり、

 \mathbb{R}^{12} が、エチル、イソプロピル、イソブチル、シクロプロピルメチルまたはカルバモイルメチルであり、

- 10 R^{13} が、(1)次の(i)~(i i)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい C_1 ~ C_6 アルキル:
 - (i) 水酸基、ヒドロキシ $C_1 \sim C_4$ アルキルおよび $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい $C_5 \sim C_7$ シクロアルキル、および

(ii) 水酸基、または

- (2) 次の(i) \sim (i i i) より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい $C_5 \sim C_7$ シクロアルキル:
 - (i) 水酸基、

20 (i i) 水函

15

(i i) 水酸基、アミノおよび $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい $C_1 \sim C_4$ アルキル、および

(i i i) $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイルである、 [11] 記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

- 25 [14] 前記 [1] ~ [13] のいずれかに記載の化合物またはその薬 理学的に許容しうる塩からなる医薬。
 - [15] 前記 [1] \sim [13] のいずれかに記載の化合物またはその薬 理学的に許容しうる塩を有効成分として含有する p 38 MAPキナーゼ阻害

剤。·

- [16] 前記[1]~[13]のいずれかに記載の化合物またはその薬理学的に許容しうる塩を有効成分として含有する炎症性疾患の予防・治療剤。
 - [17] 炎症性疾患が関節炎である前記[16]に記載の予防・治療剤。

5

10

15

20

発明を実施するための最良の形態

本発明における「アルキル」、並びに「アルキルチオ」、「アルキルスルフィニル」および「アルキルスルホニル」におけるアルキルとしては、例えば直鎖または分岐鎖の $C_1 \sim C_6$ アルキルが挙げられ、具体的にはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、ペンチル、ヘキシル等が挙げられる。好ましいアルキルとしては、 $C_1 \sim C_4$ アルキルが挙げられる。

「アルコキシ」、並びに「アルコキシカルボニル」および「アルコキシオキサリル」におけるアルコキシとしては、例えば、直鎖または分岐鎖の $C_1 \sim C_6$ アルコキシが挙げられ、具体的にはメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、ペントキシ、ヘキソキシ等が挙げられる。好ましいアルコキシとしては、 $C_1 \sim C_4$ アルコキシが挙げられる。

「アルケニル」としては、例えば直鎖または分岐鎖の $C_2\sim C_7$ アルケニルが挙げられ、具体的にはビニル、アリル、3 ープテニル、2 ーペンテニル、3 ー ヘキセニル等が挙げられる。好ましくは $C_2\sim C_5$ アルケニルが挙げられる。

「アルキニル」としては、例えば直鎖または分岐鎖の $C_2\sim C_7$ アルキニルが挙げられ、具体的にはエチニル、プロパルギル、3 – ブチニル、2 – ペンチニル、3 – ヘキシニル等が挙げられる。好ましくは $C_2\sim C_5$ アルキニルが挙げられる。

「アルカノイル」としては、例えば直鎖または分岐鎖の $C_2\sim C_7$ アルカノイ 25 ルが挙げられ、具体的にはアセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、ペンタノイル、ヘキサノイル等が挙げられる。好ましくは $C_2\sim C_5$ アルカノイ ルが挙げられる。

「シクロアルキル」としては、例えば $C_3\sim C_8$ シクロアルキルが挙げられ、 好ましくは $C_3\sim C_6$ シクロアルキルが挙げられる。

挙げられる。

「シクロアルカン」としては、例えば $C_3 \sim C_8$ シクロアルカンが挙げられ、好ましくは $C_5 \sim C_7$ シクロアルカンが挙げられる。

「ハロゲン原子」としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子 等が挙げられ、好ましくはフッ素原子、塩素原子が挙げられる。

- 5 「複素環式基」としては、例えば、一部または全部が飽和していてもよい、 窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1~3個の異項原子を含む、 単環性、二環性または三環性の複素環式基が挙げられる。好ましくは、5また は6員環の単環性の複素環式基が挙げられ、具体的には、フリル、テトラヒド ロフリル、テトラヒドロピラニル、チエニル、チアゾリル、イソチアゾリル、
- 10 オキサゾリル、イソオキサゾリル、オキサジアゾリル、テトラゾリル、ピロリル、ピロリジニル、ピロリニル、イミダゾリジニル、ピラゾリジニル、ピリジル、ピリジニル、ピリミジニル、ピラジニル、トリアジニル、ピペリジニル、ピラゾリル、ピペラジニル、モルホリニル、イミダゾリル、トリアゾリル、イミダゾリニル、ピラゾリニル、ピラゾリニル等が挙げられる。
- 15 「単環性または二環性芳香族複素環」としては、例えば、窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1~3個の異項原子を含む単環性または二環性芳香族複素環が挙げられる。また、「単環性芳香族複素環」としては、例えば、窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1~3個の異項原子を含む単環性芳香族複素環が挙げられ、例えば、5または6員の単環性芳香族複素環が挙げられ、例えば、5または6員の単環性芳香族複素環が挙げられる。単環性および二環性芳香族複素環の具体例としては、チオフェン、フラン、フラザン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソキサゾール、オキサジアゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、ピラジン、トリアジン、キナゾリン、イソキノリン、フタラジン、ナフチリジン、キナゾリン、キノリン、クロメン、インドリジン、イソインドール、インドール、プリン、ベンゾフラン、ベンゾチオフェン、等が挙げられる。好ましい単環性芳香族複素環としては、チオフェン、フランが

化合物 [I] における環B上の置換基または化合物 [Ia] における環A上の置換基が「置換されてもよいアルキル」である場合、該アルキル上の置換基

としては、例えば、ハロゲン原子、水酸基、アミノ等が挙げられる。該アルキルは、上記置換基を1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。置換アルキルの具体例としては、ヒドロキシメチル、トリフルオロメチル、アミノメチル、クロロエチル等が挙げられる。

環B上の置換基または環A上の置換基が「置換されてもよいアルコキシ」である場合、該アルコキシ上の置換基としては、例えば、水酸基、アミノ等が挙げられる。該アルコキシは、上記置換基を1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

10 環B上の置換基または環A上の置換基が「置換されてもよいアミノ」である場合、該アミノ上の置換基としては、例えば、アルキル(該アルキルは、アルコキシ、アミノおよびカルボキシより成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基で置換されてもよい)、アルカノイル等が挙げられる。該アミノは、例えば上記置換基を、1または2個有していてもよく、置換基数が2個の場合、15 各置換基は同一または異なってもよい。

環B上の置換基または環A上の置換基が「置換されてもよいカルバモイル」である場合、該カルバモイル上の置換基としては、例えば、アルキル等が挙げられる。該カルバモイルは、上記置換基を1または2個有していてもよく、置換基数が2個の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

化合物 [I] における環B上の置換基および化合物 [Ia] における環A上の置換基としては、好ましくは、ハロゲン原子、ニトロ、置換されてもよいアルキル、置換されてもよいアルコキシ、置換されてもよいアミノおよびシアノが挙げられる。特に好ましくはハロゲン原子、 $C_1 \sim C_4$ アルキル、 $C_1 \sim C_4$ アルコキシ等が挙げられ、その具体例としては、フッ素原子、塩素原子、メチル、メトキシ等が挙げられる。

化合物 [I] および [I a] におけるR¹が「置換されてもよいアルキル」である場合、該アルキル上の置換基としては、例えば、アルキニル、シアノ、アルコキシ、水酸基、アミノ(該アミノは、アルキル、アルカノイルおよびアルキルスルホニルより成る群から選ばれる1または2個の基で置換されてもよ

い)、カルボキシ、アルコキシカルボニル、カルバモイル(該カルバモイルは、1または2個のアルキルで置換されてもよい)、フェニル、ナフチル等が挙げられる。該アルキルは、例えば上記置換基を、1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。好ましい置換基としては、シアノ、アルコキシ、水酸基、アミノ、カルボキシ、アルキル置換されてもよいカルバモイル、フェニル等が挙げられる。

R¹が「置換されてもよいシクロアルキル」である場合、該シクロアルキル上の置換基としては、例えば、(1) 水酸基、(2) アルコキシ(該アルコキシは、1~3個のアルコキシで置換されてもよい)、(3) アミノ(該アミノは、ケの(i)~(v) より成る群から選ばれる同一または異なる1または2個の基で置換されてもよい:(i) アルキル、(ii) アルカノイル、(iii) アルコキシカルボニル、(iv) カルバモイル(該カルバモイルは、1または2個のアルキルで置換されてもよい)、および(v) アルキルスルホニル〕、(4) カルボキシ、(5) アルキル〔該アルキルは、水酸基、アルコキシおよびアミノより成る群から選ばれる基で置換されてもよい〕、(6) アルキル置換されていてもよいカルバモイル等が挙げられる。該シクロアルキルは、例えば上記置換基を1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

R¹が「置換されてもよいフェニル」である場合、該フェニル上の置換基としては、例えば、(1) ハロゲン原子、(2) ニトロ、(3) アルキル(該アルキルは、ハロゲン原子、水酸基、アミノ、カルボキシおよびフェニルスルホニルより成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基で置換されてもよい)、(4) アルケニル、(5) シアノ、(6) 水酸基、(7) アルコキシ(該アルコキシは、ハロゲン原子、カルボキシ、アルコキシカルボニル、カルバモイル、フェニルおよびモルホリニルカルボニルより成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基で置換されてもよい)、(8) アミノ〔該アミノは、次の(i)~(iv)より成る群から選ばれる同一または異なる1または2個の基で置換されてもよい:(i)アルキル、(ii)アルカノイル、(iii)カルバモイル(該カルバモイルは、アルキルおよびシクロアルキルより成る群から選ばれる同一

15

20

または異なる1または2個の基で置換されてもよい)、および(iv) アルキルスルホニル〕、(9) アルカノイル、(10) カルボキシ、(11) アルコキシカルボニル、(12) カルバモイル〔該カルバモイルは、次の(i) および(ii) より成る群から選ばれる同一または異なる1または2個の基で置換されてもよ

い: (i) アルキル(該アルキルは、1~3個の水酸基で置換されてもよい)、お よび(ii)シクロアルキル)、(13)アルキルチオ、(14)アルキルスルフ ィニル、(15)アルキルスルホニル、(16)フェニル、(17)テトラゾ リル、(18) 複素環式基置換カルボニル(該複素環式基は、アルキルおよび アルコキシカルボニルより成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基 で置換されてもよい)等が挙げられる。R¹が置換されてもよいフェニルである 場合、該フェニルは、例えば上記置換基を、1~3個有していてもよく、置換 基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。好ましい 置換基としては、(1)ハロゲン原子、(2)アルキル(該アルキルは、ハロ ゲン原子、水酸基、アミノ、カルボキシおよびフェニルスルホニルより成る群 から選ばれる同一または異なる $1 \sim 3$ 個の基で置換されてもよい)、(3)シ アノ、(4)アルコキシ(該アルコキシは、ハロゲン原子、カルボキシ、アル コキシカルボニル、カルバモイル、フェニルおよびモルホリニルカルボニルよ り成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基で置換されてもよい)等 が挙げられる。置換基の置換位置としては、置換しうる位置であればいずれで もよく、特に好ましい位置としては2位が挙げられる。

R'が「複素環式基置換カルボニルで置換されたフェニル」である場合、該複素環式基としては前記の複素環式基が挙げられ、好ましくは、5または6員環の単環性含窒素脂肪族複素環式基が挙げられる。具体例としては、ピロリジニル、ピペリジル、ピペラジニル、モルホリニル等が挙げられる。

25 R¹が「置換されていてもよい複素環式基」である場合、該複素環式基としては前記の複素環式基が挙げられ、好ましくは、5または6員環の単環性の複素環式基が挙げられる。具体例としては、フリル、テトラヒドロフリル、チエニル、チアゾリル、イソオキサゾリル、オキサジアゾリル、ピリジル、ピリミジニル、ピラジニル、ピペリジニル、ピロリジニル、ピラゾリル、テトラゾリル、

20

テトラヒドロピラニル等が挙げられ、特に好ましくは、ピペリジニル、テトラヒドロピラニル等が挙げられる。また、該複素環式基上の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、ニトロ、アルキル(該アルキルは、水酸基、アルコキシ、アルキル置換されていてもよいカルバモイルおよびカルボキシより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、シアノ、水酸基、アミノ、アルカノイル、カルボキシ、アルコキシカルボニル、カルバモイル(該カルバモイルは、1または2個のアルキルで置換されていてもよい)、アルキルスルホニル、フェニル等が挙げられる。該複素環式基は、例えば上記置換基を1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

化合物 [I] および [Ia] におけるn と R^1 の好ましい組合せとしては、例えば、(1) n が 0 であって、 R^1 が置換されていてもよいアルキルであるもの、

- (2) nが1であって、R1が置換されていてもよいシクロアルキルであるもの、
- (3)nが1であって、 R^1 が置換されていてもよいフェニルであるもの、および(4)nが1であって、 R^1 が置換されていてもよい複素環式基であるもの等が挙げられる。特に好ましくは、(1)nが0であって、 R^1 が置換されていてもよいアルキルであるもの、(2)nが1であって、 R^1 が置換されていてもよいフェニルであるもの等が挙げられる。さらに好ましくは、(1)nが0であって、 R^1 が C_1 ~ C_4 アルキルであるもの、(2)nが1であって、 R^1 がフェニル(該フェニルは、シアノ、フッ素原子、塩素原子およびメチルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)であるもの等が挙げられる。

化合物 [I] および [Ia] における $R^3 \sim R^8$ が「置換されていてもよいアルキル」である場合、該アルキル上の置換基としては、例えば、(1)水酸基、

(2) アルコキシ、(3) アミノ(該アミノは、アルキル、アルカノイルおよびアルキルスルホニルより成る群から選ばれる同一または異なる1または2個の基で置換されていてもよい)、(4) アルコキシカルボニル、(5) シクロアルキル(該シクロアルキルは、水酸基、アルキル置換されていてもよいアミノ、アルカノイルアミノ、アルキルスルホニルアミノ、アルキル(該アルキルは、水酸基、アルコキシ、アミノおよびアルキル置換されていてもよいカルバ

25

モイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、カルボキシおよ びアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる同一ま たは異なる1~3個の基で置換されていてもよい]、(6)フェニル〔該フェ ニルは、次の(i)~(vi)より成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基 5 で置換されていてもよい: (i) ハロゲン原子、(ii) アルコキシ、(iii) アミノ (該 アミノは、アルキルおよびアルコキシカルボニルより成る群から選ばれる同一 または異なる1または2個の基で基で置換されていてもよい)、(iv)アルコキ シカルボニル、(v)カルバモイル、および(vi)モルホリニルカルボニル〕、(7) 複素環式基〔該複素環式基は、次の(i)~(v)より成る群から選ばれる同一また 10 は異なる1~3個の基で置換されていてもよい:(i)アルキル(該アルキルは1 ~ 3 個の水酸基で置換されていてもよい)、(ii)水酸基、(iii)アミノ、(iv)ア ルコキシカルボニル、および(v)カルバモイル〕等が挙げられる。 $R^3 \sim R^8$ が置 換されていてもよいアルキルである場合、該アルキルは、例えば上記置換基を 1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一また 15 は異なっていてもよい。

なお、R³~R⁸が「複素環式基で置換されたアルキル」である場合、該複素環式基としては前記の複素環式基が挙げられ、好ましくは、5または6員環の単環性の複素環式基が挙げられる。具体例としては、ピリジル、ピリミジニル、ピラジニル、ピペリジル、ピロリジニル、モルホリニル、チエニル、フリル等が挙げられる。

R³~R⁸が「置換されていてもよいアミノ」である場合、該アミノ基上の置換基としては、例えば、アルキル(該アルキルは、水酸基、アルコキシおよび複素環式基より成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基で置換されていてもよい)、シクロアルキル(該シクロアルキルは1~3個の水酸基で置換されていてもよい)、複素環式基等が挙げられる。該アミノは、例えば上記置換基を1または2個有していてもよく、置換基数が2個の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

なお、R³~R⁸が「複素環式基置換アルキルで置換されたアミノ」または「複素環式基で置換されたアミノ」である場合、該複素環式基としては前記の複素

環式基が挙げられ、好ましくは、5または6員環の単環性の複素環式基が挙げられる。具体例としては、ピリジル、ピペリジル、ピロリジニル、モルホリニル等が挙げられる。

R³~R⁵が「置換されていてもよいアルカノイル」である場合、該アルカノイ ル上の置換基としては、例えば、水酸基、アルコキシ、アミノ(該アミノは、アルキルおよびアルカノイルより成る群から選ばれる同一または異なる1または2個の基で置換されていてもよい)、アルコキシカルボニル等が挙げられる。 該アルカノイルは、例えば上記置換基を、1~3個有していてもよく、置換基 数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

10 R³~R⁸が「置換されていてもよいカルバモイル」である場合、該カルバモイル上の置換基としては、例えば、アルキル、シクロアルキル、複素環式基等が挙げられる。該カルバモイルは、例えば上記置換基を、1または2個有していてもよく、置換基数が2個の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

なお、R³~R⁸が「複素環式基で置換されたカルバモイル」である場合、該複素環式基としては前記の複素環式基が挙げられ、好ましくは、5または6員環の単環性の複素環式基が挙げられる。具体例としては、ピリジル、ピリミジニル、ピペリジル等が挙げられる。

R³~R³が「置換されていてもよいシクロアルキル」である場合、該シクロアルキル上の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、アルキル(該アルキルは、20 水酸基、アルコキシ、アミノおよびアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれた1~3個の基で置換されていてもよい)、水酸基、アルコキシ、アミノ(該アミノは、アルキル、アルカノイル、アルコキシカルボニルおよびアルキルスルホニルより成る群から選ばれる同一または異なる1または2個の基で置換されていてもよい)、カルボキシ、アルカノイルオキシ、アルコキシカルボニル、カルバモイル(該カルバモイルは、アルキル、シクロアルキルおよび複素環式基より成る群から選ばれる同一または異なる1または2個の基で置換されていてもよい)等が挙げられる。R³~R³が置換されていてもよいシクロアルキルである場合、該シクロアルキルは、例えば上記置換基を1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一また

10

15

20

25

は異なっていてもよい。

なお、R³~R⁸が「複素環式基置換カルバモイルで置換されたシクロアルキル」である場合、該複素環式基としては前記の複素環式基が挙げられ、好ましくは、5または6員環の単環性の複素環式基が挙げられる。具体例としては、ピリジル、ピリミジニル、ピペリジル等が挙げられる。

R⁸~R⁸が「置換されていてもよいフェニル」である場合、該フェニル上の置換基としては、例えば、アルキル、水酸基、アルコキシ、ハロゲン原子、アミノ(該アミノは、1または2個のアルキルで置換されていてもよい)等が挙げられる。該フェニルは、例えば上記置換基を、1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

R³~R⁸が「置換されていてもよい複素環式基」である場合、該複素環式基としては前記の複素環式基が挙げられ、好ましくは、5または6員環の単環性の複素環式基が挙げられる。具体例としては、ピペラジニル、ピペリジル、ピリジル、ピリジル、ピラジニル、ピラゾリル、ピロリジニル、モルホリニル、オキサゾリル、チアゾリル、テトラヒドロピラニル等が挙げられる。また、該複素環式基上の置換基としては、例えば、アルキル(該アルキルは、フェニル、水酸基、アルコキシ、アミノおよびアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる1~3個の基で置換されていてもよい)、カルボキシ、アルコキシカルボニル、アルカノイル、アルキルスルホニル、オキソ等が挙げられる。該複素環式基は、例えば上記置換基を1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

R³~R⁸が「置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニル」である場合、該シクロアルキル上の置換基としては、例えば、水酸基、アルコキシ、アミノ(該アミノは、アルキルおよびアルカノイルより成る群から選ばれる同一または異なる1または2個の基で置換されていてもよい)、アルコキシカルボニル等が挙げられる。該シクロアルキルは、例えば上記置換基を1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

R³~R³が「置換されていてもよいフェニル置換カルボニル」である場合、該

25

フェニル上の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ、 アミノ(該アミノは、アルキルおよびアルカノイルより成る群から選ばれる同 一または異なる1または2個の基で置換されていてもよい)等が挙げられる。 該フェニルは、例えば上記置換基を1~3個有していてもよく、置換基数が2 個以上の場合、各置換基は同一または異なっていてもよい。

R³~R⁵が「置換されていてもよい複素環式基置換カルボニル」である場合、 該複素環式基としては前記の複素環式基が挙げられ、好ましくは、5または6 員環の単環性の複素環式基が挙げられる。具体例としては、ピペリジル、ピロ リジニル、ピリジル、ピリミジニル、モルホリニル等が挙げられる。また、該 複素環式基上の置換基としては、例えば、ハロゲン原子、アルキル、水酸基、 10 アミノ(該アミノは、1または2個のアルキルで置換されていてもよい)、ア ルカノイル、オキソ等が挙げられる。該複素環式基は、例えば上記置換基を、 1~3個有していてもよく、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一また は異なっていてもよい。

15 化合物 [Ia] におけるR²としては、好ましくは、-NR³R⁴および-OR ⁵が挙げられ、特に好ましくは、−NR³R⁴が挙げられ、さらに好ましくは、− NHR⁴が挙げられる。

R²が-NHR⁴である場合、R⁴としては、好ましくは、置換されていてもよ いアルキル、アルケニル、置換されていてもよいアルカノイル、置換されてい 20 てもよいカルバモイル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されてい てもよいフェニル、置換されていてもよい複素環式基、置換されていてもよい シクロアルキル置換カルボニルおよび置換されていてもよい複素環式基置換力 ルボニルが挙げられる。特に好ましくは、置換されていてもよいアルキルおよ び置換されていてもよいシクロアルキルが挙げられ、さらに好ましくは、C。~ C_6 アルキル(該アルキルはヒドロキシで置換されていてもよい)、 $C_5 \sim C_7$ シク ロアルキル(該シクロアルキルはヒドロキシ、ヒドロキシメチル、カルバモイル より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)等が挙げられる。

本発明の化合物 [I]、 [Ia] および [Ib] には、不斉炭素原子に基づ く光学異性体が存在しうるが、本発明はこれらの光学異性体およびその混合物

のいずれをも含む。化合物 [I]、 [Ia] および [Ib] は、遊離の形でも、 薬理的に許容し得る塩の形でも、医薬用途に使用することができる。化合物 [I]、 [Ia] および [Ib] の薬理的に許容しうる塩としては、例えば塩 酸塩、硫酸塩、リン酸塩または臭化水素酸塩の如き無機酸塩、酢酸塩、フマル 酸塩、シュウ酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、 トシル酸塩またはマレイン酸塩の如き有機酸塩等が挙げられる。また、カルボ キシ等の置換基を有する場合には塩基との塩(例えばナトリウム塩、カリウム 塩等のアルカリ金属塩またはカルシウム塩の如きアルカリ土類金属塩)が挙げ られる。

10 本発明の化合物 [I]、 [Ia] および [Ib] またはその塩は、その分子 内塩、それらの水和物等の溶媒和物等を含む。

本発明の化合物 [I]、 [Ia] および [Ib] またはその薬理的に許容し うる塩は、優れたp38MAPキナーゼ阻害作用を有することから、p38M APキナーゼの活性化およびp38MAPキナーゼが関与する $TNF-\alpha$ 、IL-1等の炎症性メディエーターの過剰産生が関与する疾患の予防または治療 15 に有用である。従って、本発明の化合物 [I]、 [Ia] および [Ib] また はその薬理的に許容しうる塩は、炎症性疾患等、例えば、関節炎(慢性関節リ ウマチ、変形性関節症、感染性関節炎、痛風性関節炎、外傷性関節炎、滑膜炎、 関節周囲炎等)、炎症性腸疾患(潰瘍性大腸炎、クローン病等)、炎症性皮膚 疾患〔乾癬、皮膚炎(アトピー性皮膚炎、接触性皮膚炎、蕁麻疹、湿疹等)等〕、 20 炎症性呼吸器疾患(喘息、気管支炎、肺炎、胸膜炎、咽頭炎、鼻炎等)、炎症 性眼疾患(結膜炎、角膜炎、ぶどう膜炎等)、腎炎、肝炎、全身性炎症性疾患 (ベーチェット症候群、全身性エリテマトーデス等)、ショック(敗血症性シ ョック、エンドトキシンショック等)、脳血管障害(脳出血、脳梗塞、脳浮腫 等)、虚血性心疾患(狭心症、心筋梗塞、うっ血性心不全等)、骨粗鬆症、多 25 発性硬化症、糖尿病、悪性腫瘍、悪液質、アルツハイマー病、パーキンソン病、 後天性免疫不全症候群、動脈硬化、播種性血管内凝固症候群、臓器移植におけ る拒絶反応および移植片対宿主疾患(GvHD)などの、治療・予防剤として 有用と考えられる。

本発明の化合物 [I]、 [Ia] および [Ib] またはその薬理的に許容し うる塩は、経口的または非経口的に投与することができ、錠剤、顆粒剤、カプセル剤、散剤、注射剤、吸入剤等の慣用の医薬製剤として用いることができる。 それら医薬製剤は常法に従って製造することができる。

5 本発明の化合物 [I]、 [Ia] および [Ib] またはその薬理的に許容し得る塩の投与量は、投与方法、患者の年令、体重、状態によっても異なるが、通常、1日当り約0.003~30mg/kg、とりわけ約0.01~10mg/kg程度とするのが好ましい。

本発明の化合物 [I]、 [Ia] および [Ib] は、下記 [A法] ~ [D法] 10 から選ばれる製法により適宜製造することができるが、これらに限定されるものではない。以下に、化合物 [Ia] を用いて製造の説明をするが、化合物 [I] および [Ib] も同様にして製造することができる。

[A法]

RO OR
$$NH-(CH_2)_n-R^1$$

$$R^2$$

$$[III]$$

$$R^2$$

$$R^2$$

$$R^2$$

$$[III]$$

$$R^2$$

$$[III]$$

$$R^2$$

$$[III]$$

15

20

(式中、Rはアルキルを表し、他の記号は前記と同一の意味を有する。)

本発明の化合物 [I a] は、化合物 [I I I] と化合物 [I I I] を反応させた後、酸で処理することにより製造することができる。本反応は、溶媒中で実施することができる(Journal of Medicinal Chemistry, 9, 858 (1966))。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、テトラヒドロフラン(THF)、クロロホルム、塩化メチレン、ジオキサン、酢酸エチル、エーテル、トルエン等が挙げられる。本反応は、-20~80 ℃、とりわけ0~30℃で好適に進行する。また、酸処理における酸としては、例えば、塩酸、硫酸、リン酸、p-トルエンスルホン酸、メタンスルホン酸等が挙げら

れる。また、式[II]のRにおけるアルキルとしては、例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチル等が挙げられるが、このうち、メチル、エチルがとりわけ好ましい。

[B法]

5

A

NH

$$V = (CH_2)_{n1} - R^{1a}$$
 $V = (CH_2)_{n1} - R^{1a}$
 $V = (CH_2)_{n1} - R^{1a}$

(式中、Yはハロゲン原子、水酸基またはジヒドロキシボラニルを表す。 n 1 は 0、1、2、3または 4 を表し、R 1 a は、水素原子、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいフェニルまたは置換されていてもよい複素環式基を表す(ただし、n 1 が 0 であり、R 1 a が水素原子である場合を除く)。他の記号は前記と同一の意味を有する。)化合物 [I a] において、n が 0 であり、R 1 が水素原子である一般式 [I - A] を、化合物 [I V] を反応させてアルキル化することで、本発明化合物 [I

a] に含まれる化合物 [I-B] を製造することができる。

式 [IV] におけるYがハロゲン原子である場合、本反応は、溶媒中、塩基の存在下で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシド、1ーメチルピロリドン、1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノン等が挙げられる。塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、カリウム tーブトキシド、ブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド等が挙げられる。本反応は、-20~100℃、とりわけ0~30℃で好適に進行する。また、Yにおけるハロゲン原子としては、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられるが、このうち、臭素、ヨウ素がとりわけ好ましい。

式[IV]におけるYが水酸基である場合、本反応は、溶媒中、添加剤および活性化剤の存在下で実施することができる(Synthesis, 1 (1981))。溶媒と

しては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、塩化メチレン、 THF、ジオキサン、クロロホルム等が挙げられる。添加剤としては、例えば、トリフェニルホスフィン、トリブチルホスフィン、トリメチルホスフィン等が 挙げられる。活性化剤としては、例えば、アゾジカルボン酸ジエチル、アゾジカルボン酸ジメチル、1, 1-アゾビス(N, N-ジメチルホルムアミド)、1, 1-(アゾジカルボニル)ジピペリジン等が挙げられる。本反応は、-30~100℃、とりわけ0~50℃で好適に進行する。

式 [IV] におけるYがジヒドロキシボラニルである場合、本反応は、溶媒中、触媒および塩基の存在下で実施することができる(Tetrahedron Letters, 39, 2933 (1998))。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、塩化メチレン、クロロホルム、DMF等が挙げられる。触媒としては、例えば、酢酸銅(II)等が挙げられる。塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、4ーメチルモルホリン、ピリジン等が挙げられる。本反応は、-10~100℃、とりわけ20~60℃で好適に進行する。

(C法)

(式中、 R^{21} は $-NR^3R^4$ 、 $-OR^5$ または $-COR^{6a}$ を表し、 R^{6a} はアルコキシを表す。他の記号は前記と同一の意味を有する。)

20 化合物 [V] を、化合物 [VI]、化合物 [VII] または化合物 [VII I] と反応させることで、本発明化合物 [Ia] に含まれる化合物 [I-C] を製造することができる。

化合物 [V] と化合物 [VI] との反応は、溶媒中、触媒、塩基、および添加剤の存在下で実施することができる (Journal of Organic Chemistry, 61,

化合物 [V] と化合物 [VII] との反応は、溶媒中で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、THF、ジオキサン、DMF、トルエン、メタノール、エタノール等が挙げられる。本反応は、20~150℃、とりわけ70~100℃で好適に進行する。化合物 [V] と化合物 [VIII] との反応は、溶媒中、一酸化炭素の共存下、触媒および添加剤の存在下で実施することができる(Tetrahedron、55、393(1999))。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例

15 393(1999))。溶媒としては、反応に悪影響を及はさない溶媒であればよく、例えば、トルエン、ジオキサン、DMF等が挙げられる。触媒としては、例えば、酢酸パラジウム、塩化パラジウム、ビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム等が挙げられる。添加剤としては、例えば、1,1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン、1,4ービス(ジフェニルホスフィノ)ブタン、1,3ービス(ジフェニルホスフィノ)プロパン、トリフェニルホスフィン等が挙げられる。本反応は、30~250℃、とりわけ80~120℃で好適に進行する。

[D法]

A
$$N - (CH_2)_n - R^1$$
 $N - (CH_2)_n - R^1$ $N - (CH_2)_n - R^1$

25 (式中、mは1または2を表し、R²²は-NR³R⁴または-OR⁵を表す。他の

15

20

記号は前記と同一の意味を有する。)

化合物 [IX] を、化合物 [VI] または化合物 [X] と反応させることで、本発明化合物 [Ia] に含まれる化合物 [I-D] を製造することができる。

化合物 [IX] と化合物 [VI] との反応は、溶媒中で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、ジオキサン、THF、DMF、ジメチルスルホキシド等が挙げられる。本反応は、 $0\sim150$ \mathbb{C} 、とりわけ $50\sim100$ \mathbb{C} で好適に進行する。

化合物 [IX] と化合物 [X] との反応は、溶媒中、塩基の存在下で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、 例えば、THF、ジオキサン、DMF、ジメチルスルホキシド等が挙げられる。 塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、カリウム tーブトキシド、ブチルリチウム等が挙げられる。本反応は、-30~100℃、 とりわけ0~30℃で好適に進行する。

上記で製造される化合物 [I a] は、適宜、通常知られる有機化学反応を用いて官能基の変換をして他の化合物 [I a] に誘導することもできる。このような置換基の変換方法は、目的とする置換基の種類に応じて適宜選択すればよい。例えば、化合物 [I a] のR²における置換基の変換に関しては、下記(a 法)~(g法)のようにして変換することができる。

(a法)

(式中、記号は前記と同一の意味を有する。)

化合物 [I-2] とハロゲン化水素とを反応させることで、化合物 [I-1]

15

を製造することができる。ハロゲン化水素としては、フッ化水素、塩化水素、 臭化水素、ヨウ化水素が挙げられるが、このうち、臭化水素がとりわけ好ましい。本反応は、 $0\sim150$ \mathbb{C} 、とりわけ $60\sim80$ \mathbb{C} で好適に進行する。 (b法)

(式中、R41は置換されていてもよいアルカノイル、アルキルスルホニル、置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニル、置換されていてもよいフェニル置換カルボニル、または置換されていてもよい複素環式基置換カルボニルを表す。Aはハロゲン原子または水酸基を表す。他の記号は前記と同一の意味を有する。)

化合物 [I-1] と化合物 [XI] を反応させることで、化合物 [I-3] および化合物 [I-4] を製造することができる。

式 [XI] におけるAがハロゲン原子である場合、本反応は、溶媒中、塩基の存在下で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、塩化メチレン、クロロホルム、THF、DMF等が挙げられる。塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、4-メチルモルホリン、ピリジン等が挙げられる。本反応は、 $40\sim100$ C、とりわけ $-10\sim30$ Cで好適に進行する。また、Xにおけるハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられるが、この

うち、塩素、臭素がとりわけ好ましい。

式 [XI] におけるAが水酸基である場合、本反応は、溶媒中、縮合剤の存在下で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、塩化メチレン、クロロホルム、THF、DMF等が挙げられる。縮合剤としては、例えば、1,1'ーカルボニルジイミダゾール、1,3ージシクロヘキシルカルボジイミド、1ー(3ージメチルアミノプロピル)-3ーエチルカルボジイミド・塩酸塩等が挙げられる。本反応は、-40~100 ℃、とりわけ-10~30 ℃で好適に進行する。

(c法)

10

20

5

(式中、 R^9 および R^{10} は互いに独立して水素原子またはアルキルを表す。 R^1 0 a はアルキルを表す。Xはハロゲン原子を表す。他の記号は前記と同一の意味を有する。)

化合物 [I-1] を、化合物 [XII] 、トリホスゲン/化合物 [XIII] 15 または化合物 [XIV] と反応させることで、化合物 [I-5] を製造することができる。

化合物 [I-1] と化合物 [XII] とを、溶媒中で反応させることにより、化合物 [I-5] を製造することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、塩化メチレン、クロロホルム、THF等が挙げられる。式 [XII] のXにおけるハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素が挙げられるが、このうち、塩素がとりわけ好ましい。また、本反応は、 $-20\sim100$ ℃、とりわけ $10\sim60$ ℃で好適に進行する。

また、化合物 [I-1] とトリホスゲンとを、溶媒中、反応させた後、化合

物 [XIII] を反応させることによって、化合物 [I-5] を製造することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、塩化メチレン、クロロホルム、THF等が挙げられる。本反応は、-20 ~ 100 \mathbb{C} 、とりわけ 10 ~ 60 \mathbb{C} で好適に進行する。

また、化合物 [I-1] と化合物 [XIV] を溶媒中で反応させることにより、 R^9 が水素原子であって R^{10} がアルキルである化合物 [I-5] を製造することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、THF、塩化メチレン、クロロホルム等が挙げられる。本反応は、 $-20\sim100$ \mathbb{C} 、とりわけ $10\sim60$ \mathbb{C} で好適に進行する。

10 (d法)

(式中、Rはアルキルを表し、他の記号は前記と同一の意味を有する。)

化合物 [I-7] を常法により加水分解することによって、化合物 [I-6] を製造することができる。

15 (e法)

A
W
N
$$N-(CH_2)_n-R^1$$
 $I=6$
 $I=6$
 $I=8$
 $I=8$

(式中、R⁶¹は置換されていてもよいアミノを表し、他の記号は前記と同一の・意味を有する。)

化合物 [I-6] と化合物 [XV] とを、溶媒中、縮合剤の存在下で反応さ

せることにより、化合物 [I-8] を製造することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、塩化メチレン、アセトニトリル、DMF、THF等が挙げられる。縮合剤としては、例えば、1,1'ーカルボニルジイミダゾール、1,3 -ジシクロヘキシルカルボジイミド、1ー(3 -ジメチルアミノプロピル) -3 -エチルカルボジイミド・塩酸塩等が挙げられる。本反応は、-30~100℃、とりわけ0~70℃で好適に進行する。

(f法)

5

10 (式中、記号は前記と同一の意味を有する。)

化合物 [I-6] または化合物 [I-7] を、溶媒中、還元することにより、化合物 [I-9] を製造することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、THF、ジエチルエーテル等が挙げられる。還元剤としては、例えば、水素化リチウムアルミニウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム等が挙げられる。本反応は、 $-20\sim70$ ℃、とりわけ $0\sim40$ ℃で好適に進行する。

(g法)

15

10

15

A W N N
$$-(CH_2)_n - R^1$$
 $[XVI]$ A W N $N - (CH_2)_n - R^1$ $[I-10]$

(式中、R⁸¹は置換されていてもよいアミノを表し、他の記号は前記と同一の意味を有する。)

化合物 [I-9] と化合物 [XVI] とを、溶媒中、塩基および活性化剤の存在下で反応させることにより、化合物 [I-10] を製造することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、塩化メチレン、THF、クロロホルム、トルエン等が挙げられる。塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン等が挙げられる。活性化剤としては、例えば、メタンスルホニルクロリド、pートルエンスルホニルクロリド等が挙げられる。本反応は、-10~60℃、とりわけ0~30℃で好適に進行する。

上述の〔A法〕~〔D法〕または(a法)~(g法)に従って得られる本発明の化合物 [Ia] は、所望により、薬理的に許容しうる塩に変換することもできる。薬理的に許容しうる塩への変換は、当業者に知られている方法に従って行えばよい。

次に、上記方法において用いる原料化合物の製造方法について以下に説明する。

原料化合物[II]は、例えば、以下のようにして製造することができる。

15

(式中、記号は前記と同一の意味を有する。)

化合物 [1] とヒドロキシルアミンから化合物 [2] を製造する反応は、溶媒中で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、エタノール、メタノール等が挙げられる。本反応は、 $0\sim150$ \mathbb{C} 、とりわけ $60\sim80$ \mathbb{C} で好適に進行する。

化合物 [2] とトシルクロリドから化合物 [3] を製造する反応は、溶媒中、塩基の存在下で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、塩化メチレン、クロロホルム、THF、トルエン等が挙げられる。塩基としては、例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン等が挙げられる。本反応は、-20~80 ℃、とりわけ0~30 ℃で好適に進行する。

化合物 [3] から化合物 [3 a] を製造する反応は、溶媒中、化合物 [3] とナトリウムアルコキシドとを反応させた後、酸で処理することにより実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、メタノール、エタノール、ジオキサン、THF、ジメトキシエタン等が挙げられる。酸としては、例えば、塩化水素等が挙げられる。本反応は、-20~60℃、とりわけ0~30℃で好適に進行する。

化合物 [3 a] から化合物 [I I] を製造する反応は、通常の還元的アルキ

ル化反応を用いて、対応するアルデヒドを反応することで実施することができる (Journal of Organic Chemistry, 61, 3849(1996))。

原料化合物 [V] は、例えば、以下のようにして製造することができる。

5 (式中、記号は前記と同一の意味を有する。)

化合物 [4] とメチルリチウムから化合物 [5] を製造する反応は、溶媒中で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、THF、ジエチルエーテル、ジメトキシエタン等が挙げられる。本反応は、 $-90\sim0$ $\mathbb C$ 、とりわけ $-60\sim-40$ $\mathbb C$ で好適に進行する。

10 化合物 [5] から化合物 [6] および [7] を経て化合物 [8] を製造する 方法は、上述した、化合物 [1] から化合物 [2] および [3] を経て化合物 [II] を製造する方法と同様にして実施することができる。

化合物 [8] と化合物 [I I I] から化合物 [9] を製造する反応は、上記 [A法] と同様にして実施することができる。

化合物 [9] と化合物 [IV] から化合物 [V] を製造する反応は、上記 [B] 法〕と同様にして実施することができる。

原料化合物 [IX] は、例えば、以下のようにして製造することができる。

(式中、mは1または2を示し、他の記号は前記と同一の意味を有する。)

化合物 [10] と化合物 [11] から化合物 [12] を製造する反応は、溶媒中または無溶媒で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、トルエン、キシレン、ジオキサン等が挙げられる。本反応は、 $50\sim150$ \mathbb{C} 、とりわけ $80\sim120$ \mathbb{C} で好適に進行する。

化合物 [12] から化合物 [13] を製造する反応は、溶媒中、化合物 [12] とチオ尿素とを塩基存在下で反応させた後、アルキル化剤を反応させることにより実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶 以であればよく、例えば、メタノール、THF、ジオキサン等が挙げられる。塩基としては、例えば、ナトリウムメトキシド、水酸化ナトリウム、カリウム tーブトキシド等が挙げられる。アルキル化剤としては、例えば、ヨウ化メチル、硫酸ジメチル等が挙げられる。本反応は、0~100℃、とりわけ30~70℃で好適に進行する。

- 15 化合物 [13] から化合物 [14] を製造する反応は、溶媒中、酸の存在下で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、水、アセトン、THF、ジオキサン等が挙げられる。酸としては、例えば、塩酸、硫酸、リン酸、p-トルエンスルホン酸等が挙げられる。本反応は、-10~80 %、とりわけ0~30 %で好適に進行する。
- 20 化合物 [14] は、化合物 [15] から化合物 [17] を経て製造すること もできる。

化合物 [15] と化合物 [16] から化合物 [17] を製造する反応は、溶媒中、触媒の存在下で実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、DMF、トルエン、キシレン等が挙げられる。触媒としては、例えば、ビス(トリフェニルホスフィン)パラジウムジクロライド、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム等が挙げられる。本反応は、 $50\sim150$ \mathbb{C} 、とりわけ $70\sim90$ \mathbb{C} で好適に進行する。

化合物 [17] から化合物 [14] を製造する反応は、上述した、化合物 [13] から化合物 [14] を製造する反応と同様にして実施することができる。

10

30

化合物 [14] から化合物 [18] および [19] を経て化合物 [20] を 製造する方法は、上述した、化合物 [1] から化合物 [2] および [3] を経 て化合物 [II] を製造する方法と同様にして実施することができる。

化合物 [20] と化合物 [III] から化合物 [21] を製造する反応は、上記 [A法] と同様にして実施することができる。

化合物 [21] から化合物 [22] を製造する反応は、溶媒中、酸化剤を用いて実施することができる。溶媒としては、反応に悪影響を及ぼさない溶媒であればよく、例えば、水、メタノール、THF、ジオキサン、クロロホルム、塩化メチレン等が挙げられる。酸化剤としては、オキソン(商品名、DuPont社製)、3-クロロ過安息香酸、過酸化水素等が挙げられる。本反応は、 $-20\sim60$ %、とりわけ $-10\sim30$ %で好適に進行する。

化合物 $[2\ 2]$ と化合物 $[I\ V]$ から化合物 $[I\ X]$ を製造する反応は、上記 [B] と同様にして実施することができる。

化合物 [IX] は、化合物 [21] から化合物 [23] を経て製造すること 15 もできる。

化合物 [21] と化合物 [IV] から化合物 [23] を製造する反応は、上記 [B法] と同様にして実施することができる。

化合物 [23] から化合物 [IX] を製造する反応は、化合物 [21] から化合物 [22] を製造する反応と同様にして実施することができる。

20 なお、上記の製造において、必要に応じて官能基の保護および脱保護をすることができる。その官能基の保護基としては通常の有機合成化学で使用されるものを使用することができ、その例としては例えば、"プロテクティブ グループ イン オーガニック シンセシス" ("Protective Groups in Organic Synthesis" T. W. Greene, P. M. G. Wuts, John Wiley and Sons 1991) 等に25 記載のものが挙げられる。保護基の導入、脱保護の条件としては、例えば、同書記載の方法が挙げられる。

また、上記の製造において、製造される各化合物および各中間体は、通常の方法、例えばカラムクロマトグラフィー、再結晶等で精製することができる。 再結晶溶媒としては例えばメタノール、エタノール、2-プロパノール等のアルコール溶媒、ジエチルエーテル等のエーテル溶媒、酢酸エチル等のエステル 溶媒、トルエン等の芳香族溶媒、アセトン等のケトン溶媒、ヘキサン等の炭化水素溶媒、水等またはこれらの混合溶媒等が挙げられる。また、本発明の化合物 [I]、 [Ia] および [Ib] は常法に従って薬学上許容される塩にすることができ、その後再結晶等を行うこともできる。

5

実施例

以下、実施例をもって本発明をさらに詳しく説明するが、これらの実施例は 本発明を制限するものではない。

本明細書において使用される下記略号は、それぞれ下記の通りの意味を表す。

10

Me :メチル

Et:エチル

THF: テトラヒドロフラン

DMF:N, N-ジメチルホルムアミド

t-:tert-

15

実施例1

1-(4-フルオロフェニル)-5-(ピリジン-4-イル)-4-イミダゾ リン-2-オン

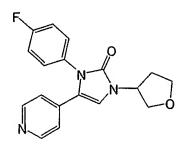
- 2, 2-ジエトキシ-2-ピリジン-4-イルエチルアミン(参考例2で得られる化合物)3.00gをTHF30mlに溶かした溶液を水冷し、4-フルオロフェニルイソシアナート1.97gを滴下した。滴下後、反応液を減圧濃縮し、得られた残留物に濃塩酸30mlを加えて室温にて終夜攪拌した。氷冷した2N NaOH水溶液180mlに反応液を加えて中和し、析出晶を濾取
 25 後、水およびエーテルで洗浄した。60℃にて通風乾燥し、標記化合物3.1
 - 0gを無色結晶として得た。融点:261℃(分解)。

実施例2

1-シクロペンチルメチル-3-(4-フルオロフェニル)-4-(ピリジン-4-イル)-4-イミダゾリン-2-オン・塩酸塩

実施例3

1-(オキソラン-3-イル)-3-(4-フルオロフェニル)-4-(ピリ ジン-4-イル)-4-イミダゾリン-2-オン



15

対応原料化合物を、実施例 2 と同様に処理することにより、標記化合物を得た。融点:132-134 $\mathbb C$ 。

実施例4

1 - (2 -シアノベンジル) - 3 - (4 - フルオロフェニル) - 4 - [(2 - 20 (1 - (S) - フェニルエチルアミノ) ピリジン- 4 - イル)] - 4 - イミダゾリン- 2 - オン

実施例5-12

10

対応原料化合物を、実施例4と同様に処理することにより、表1記載の化合 15 物を得た。

第1表

<u> </u>			1
実施例	R¹	R²	物理恒数等
5	2-シアノフェニル	4-メトキシベンジルアミノ	融点 167℃
6	2-シアノフェニル	2-チエニルメチルアミノ	融点 171℃
7	2-シアノフェニル	(S) -1-t-ブトキシカルボニル	融点 191-193℃
'		エチルアミノ	
8	2-シアノフェニル	イソプロピルアミノ	融点 170-171℃
9	2-シアノフェニル	アリルアミノ	融点 163℃
10**	2-メトキシフェニル	2-ピリジルメチルアミノ	融点 248-250℃
11	2-フルオロフェニル	2-(2-ピリジル) エチルアミノ	融点 132-134℃
12**	2-トリフルオロメチ	2- (2-ピリジル) エチルアミノ	W\- -
	ルフェニル		粉末

**: 2 塩酸塩

実施例13

4-(2-アミノピリジン-4-イル)-1-(2-シアノベンジル)-3-(4 5 -フルオロフェニル) -4-イミダゾリン-2-オン

1-(2-)アノベンジル)-3-(4-)フルオロフェニル)-4-[2-(4-)-メトキシベンジルアミノ) ピリジン-4-イル]-4-イミダゾリン-2-オ

ン(実施例5の化合物)1.5gに25%臭化水素-酢酸溶液3mlを加え、70℃にて1時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残留物を重曹水でアルカリとした。酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:

5 メタノール=20:1)で精製し、標記化合物572mgを無色結晶として得た。 融点:182-183℃。

実施例14

実施例15

10

15

4-(2-N, N-ジイソブチロイルアミノピリジン<math>-4-イル)-1-(2-2-1)シアノベンジル)-3-(4-7)ルオロフェニル)-4-7ミダゾリン-2-オン

トリエチルアミン 54μ l を滴下後、室温にて 3 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:アセトン= 20:1)により精製し、標記化合物(実施例 14) 22 mg を無色結晶として、標記化合物(実施例 15) 10 mg を無色結晶として、それぞれ得た。融点:196 \mathbb{C} (実施例 14)、185-187 \mathbb{C} (実施例 15)。

実施例16

5

10

4-(2-x)+シカルボニルピリジン-4-7ル)-1-(2-2アノベンジル)-3-(4-7)ルフェニル)-4-7

15 一酸化炭素雰囲気下、80℃にて12時間攪拌した。反応液を減圧濃縮して酢酸エチルに懸濁し、活性炭処理後、ろ過した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)にて精製し、標記化合物887mgを無色結晶として得た。融点:164℃。

実施例17

20 $1-(2-\nu r)/(3\nu r) -3-(4-\nu r) -4-[2-(3-\nu r)] -4-(2-\nu r) -4-(3-\nu r) -4-(3-$

1-(2-シアノベンジル)-3-(4-フルオロフェニル)-4-(2-メチルスルフィニルピリミジン-4-イル)-4-イミダゾリン-2-オン(参考例6(2)または参考例7(2)の化合物)70mg、<math>3-アミノプロパノール60.

5 6 mg、ジオキサン 2 m l の混合物を 8 0 \mathbb{C} で 5 時間攪拌した。反応液を濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=19:1)により精製後、エーテルより結晶化して、標記化合物 4 4 . 6 mgを得た。融点: 166-167 \mathbb{C} 。

実施例18-24

10 対応原料化合物を、実施例17と同様に処理することにより、第2表の化合物を得た。

第2表

実施例	· R1	R²	物理恒数等
18	2-シアノフェニル	2-フリルメチルアミノ	融点
10			174-175℃
19	 2-シアノフェニル	 3-メトキシプロピルアミノ	融点
		o n i i o n i chi i chi	168-169℃
20	2-シアノフェニル	イソブチルアミノ	融点
. 20		1777111127	145-146℃
21	 2-シアノフェニル	アリルアミノ	融点
		7 7777 = 7	189-190℃
22	2-シアノフェニル	4-ヒドロキシブチルアミノ	融点
		1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	166-167℃
23	2-メトキシフェニル イソプロピルアミノ	イソプロピルアミノ	融点
20			171-172℃
24	2-フルオロフェニル	イソプロピルアミノ	融点
		1 / / 4 C/V / C/	120-122℃

実施例25

1-(2-)アノベンジル)-3-(4-)アカオロフェニル)-4-(2-)5 ソプロポキシピリミジン-4-イル)-4-イミダゾリン-2-オン

1-(2-シアノベンジル)-3-(4-フルオロフェニル)-4-(2-メチルスルフィニルピリミジン-4-イル)-4-イミダゾリン-2-オン(参考例6(2)または参考例7(2)の化合物)100mgをイソプロパノール5mlに懸濁し、水素化ナトリウム26.3mgを加えて室温で5時間攪拌した。反応液にクエン酸水溶液、重曹水を順次加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を洗浄、乾燥、濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=30:1)により精製して、標記化合物68mgを粉末として得た。

10 実施例26~79

5

参考例1(5)の化合物と対応原料化合物を、実施例2または参考例1(6)と同様の方法でN-アルキル化し、続いて実施例4と同様の方法でアミノ化することによって、第3表~第6表に記載の化合物を得た。

2-シアノフェニル

486

第3表

実施例
$$R^1$$
 R^2 R^2 MS $(M+H)^4)$ 26 $2-シアノフェニル ベンジルアミノ 476 27 $2-シアノフェニル シクロプロピルアミノ 426 28 $2-シアノフェニル 2-フリルメチルアミノ 466 29 $2-シアノフェニル 2-ピリジルメチルアミノ 477 30 $2-シアノフェニル シクロペンチルアミノ 454 31 $2-シアノフェニル 4-クロロベンジルアミノ 510 32 $2-シアノフェニル 2-メトキシベンジルアミノ 506 33 $2-シアノフェニル 3-メトキシベンジルアミノ 506 34 $2-シアノフェニル 3-ピリジルメチルアミノ 477 $2-\lambda$ $2-\lambda$$$$$$$$$$

3-プロポキシプロピルアミノ

第4表

	$ \begin{array}{c} $			
実施例	R¹	R²	M S ([M+H] +)	
40	2-シアノフェニル	シクロプロピルメチルアミノ	440	
41	2-シアノフェニル	3-イソプロポキシプロピルアミ ノ	486	
42	2-フルオロフェニル	2-ピリジルメチルアミノ	470	
43**	2-トリフルオロメチル フェニル	2-ピリジルメチルアミノ	520	
44	2-シアノフェニル	イソブチルアミノ	442	
45	2-シアノフェニル	2-エトキシエチルアミノ	458	
46	2-トリフルオロメチル フェニル	イソプロピルアミノ	471	
47	2-フルオロフェニル	イソプロピルアミノ	421	
48	2-メトキシフェニル	イソプロピルアミノ	433	
49	2-フルオロフェニル	イソブチルアミノ	435	
50	2-メトキシフェニル	イソブチルアミノ	447	
51	2-シアノフェニル	t-ブチルアミノ	442	
52	2-シアノフェニル	4-テトラヒドロピラニルアミノ	470	
53	2-シアノフェニル	(S) -1- (2-ピリジル) エチルアミ ノ	491	

**: 2 塩酸塩

第5表

*:1塩酸塩;**:2塩酸塩

438

467

第6表

イソプロピルアミノ 357 trans-4-ヒドロキシシクロヘキシ 72 メチル 383 ルアミノ trans-4-ヒドロキシシクロヘキシ 73* エチル 397 ルアミノ trans-4-ヒドロキシシクロヘキシ イソプロピル 74 411 ルアミノ trans-4-アミノシクロヘキシルア 75** イソプロピル 410 trans-4-アセチルアミノ-シクロ 76* イソプロピル 452 ヘキシルアミノ N-イソプロピルカルバ 77* イソプロピルアミノ 412 モイルメチル trans-4-ジメチルアミノ-シクロ

ヘキシルアミノ

trans-4-カルバモイルメチルアミ

ノ-シクロヘキシルアミノ

*:1塩酸塩; **:2塩酸塩

イソプロピル

イソプロピル

メトキシメチル

78**

79**

実施例63の化合物146mgに酢酸エチル0.2ml、4N塩化水素-酢酸エチル溶液1.7mlを加え、室温にて3時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、酢酸エチルを加え粉末を濾取して、標題化合物128mgを得た。

5 MS 462 ([M+H]⁺)

実施例81

実施例61の化合物148mgをメタノール2m1に溶解し濃塩酸 lm1を加え、室温にて終夜攪拌した。反応液を減圧濃縮後、4NNaOH水溶液で中和し、

10 クロロホルムで抽出した。乾燥、濃縮後、ジエチルエーテルおよびジイソプロピルエーテルを加えて粉末を濾取して、標記化合物 5 8 m g を得た。

 $MS 425 ([M+H]^{+})$

実施例82~107

上記実施例26~79の化合物またはそれと同様の方法で得られた対応原料化 15 合物を、実施例80または実施例81と同様に処理することにより、第7表~第 9表の化合物を得た。

第7表

$$\begin{array}{c} F \\ N \\ N \\ N \end{array} \qquad CH_2 - R^1$$

$$\begin{array}{c} R^2 \end{array}$$

実施例	R¹	R²	M S ([M+H] +)
82**	4-ピペリジル	イソプロピルアミノ	410
83**	2-シアノフェニル	4-ピペリジルアミノ	469
84	cis-4-ヒドロキシシクロ ヘキシル	イソブチルアミノ	439
85**	cis-4-アミノシクロヘキ シル	イソプロピルアミノ	424
86**	cis-4-アミノシクロヘキ シル	trans-4-ヒドロキシシクロへ キシルアミノ	480
87	cis-4-ヒドロキシシクロ ヘキシル	trans-4-ヒドロキシシクロへ キシルアミノ	481
88	cis-4-ヒドロキシシクロ ヘキシル	(1-メチル-4-ピペリジル) アミ ノ	480
89	trans-4-アミノシクロへ キシル	trans-4-ヒドロキシシクロへ キシルアミノ	480
90**	4-ピペリジル	イソブチルアミノ	424
91**	4-ピペリジル	trans-4-ヒドロキシシクロへ キシルアミノ	466
92**	trans-4-アミノシクロへ キシル	イソブチルアミノ	438
93**	cis-4-アミノシクロヘキ シル	イソブチルアミノ	438
94***	cis-4-アミノシクロヘキ シル	4-ピペリジルアミノ	465

: 2 塩酸塩; *: 3 塩酸塩

第8表

	F N P2	$N \longrightarrow CH_2 \longrightarrow R^1$	
実施例	R ¹	R²	M S ([M+H] +)
95**	cis-4-ヒドロキシシク ロヘキシル	4-ピペリジルアミノ	466
96***	trans-4-アミノシクロ ヘキシル	4-ピペリジルアミノ	465
97**	trans-4-アミノシクロ ヘキシル	イソプロピルアミノ	424
98**	2-フルオロフェニル	trans-4-アミノシクロヘキシル アミノ	476
99**	2-シアノフェニル	trans-4-アミノシクロヘキシル アミノ	483
100*	trans-4-ヒドロキシシ クロヘキシル	イソプロピルアミノ	425
101*	trans-4-ヒドロキシシ クロヘキシル	イソブチルアミノ	439
102*	trans-4-ヒドロキシシ クロヘキシル	trans-4-ヒドロキシシクロヘキ シルアミノ	481
103	1-ヒドロキシシクロプ ロピル	イソプロピルアミノ	383
104*	1-ヒドロキシシクロプ ロピル	trans-4-ヒドロキシシクロヘキ シルアミノ	439

*:1塩酸塩;**:2塩酸塩;***:3塩酸塩

第9表

**: 2 塩酸塩

実施例108~126

5 参考例8の化合物と対応イソシアナートを実施例1と同様に反応させて環化 し、さらに対応アミンを実施例4と同様に反応させることにより、第10表およ び第11表の化合物を得た。

第10表

71.1 0 22			
	A I N N N F HN OH		
実施例	環A	MS ([M+H] +)	
108	フェニル	459	
109*	2-フルオロフェニル	477	
110*	3-フルオロフェニル	477	
111*	3, 4-ジフルオロフェニル	495	
112*	2, 4-ジフルオロフェニル	495	
113*	4-クロロフェニル	493	
114*	4-メチルフェニル	473	
115*	4-メトキシフェニル	489	
116*	3-メトキシフェニル	489	
117*	4-フルオロベンジル	491	
118*	3-トリフルオロメチルフェニル	527	
119*	3-クロロフェニル	493	
120*	3-メチルフェニル	473	
121*	4-フルオロ-3-メトキシフェニル	507	
122*	3-ヒドロキシフェニル	475	
123*	2-チエニル	465	

*: 1 塩酸塩

第11表

	F O N N F P	
実施例	R²	MS ([M+H] +)
124*	イソプロピルアミノ	439
125*	イソブチルアミノ	453
126**	(1-メチル-4-ピペリジル) アミノ	494

*: 1 塩酸塩; **: 2 塩酸塩

実施例127

5

参考例9の化合物を実施例4と同様にしてアミノ化し、次いで実施例80と同様にして処理することにより、標題化合物を得た。

 $MS 452 ([M+H]^{+})$

実施例128~141

10 参考例8または参考例10の化合物と対応原料化合物とを実施例4と同様にしてアミノ化し、次いで実施例1と同様にして対応イソシアナートと処理して環化することにより、第12表および第13表の化合物を得た。

第12表

	A O N N N F				
	HN				
実施例	環A	MS([M+H] +)			
128*	3-アミノ-4-フルオロフェニル	492			
129*	3-アミノフェニル	474			
130*	3-ヒドロキシメチルフェニル	489			
131*	2-アミノフェニル	474			
132*	2-ニトロフェニル	504			
133*	4-フルオロ-2-ニトロフェニル	522 ⁻			
134*	2-シアノフェニル	484			
135*	3, 5-ジフルオロフェニル	495			
136*	2-カルバモイルフェニル	502			

*: 1塩酸塩

第13表

	N N N Et				
実施例	環A	MS([M+H]+)			
137*	3-クロロフェニル	413			
138*	3-メチルフェニル	393			
139*	3, 4-ジフルオロフェニル	415			
140*	4-クロロフェニル	413			
141*	2-シアノフェニル	404			

*:1塩酸塩

5 実施例142~156

参考例11の化合物と対応原料化合物を参考例8と同様にしてN-アルキル化し、次いで実施例1と同様にして対応イソシアナートと処理して環化することにより、第14表および第15表の化合物を得た。

第14表

	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N			
実施例	R ¹	M S ([M+H] +)		
142*	4-テトラヒドロピラニル	397		
143**	1-メチル-4-ピペリジル	410		
144*	シクロヘキシル	395		
145*	シクロペンチル	381		
146*	シクロブチル	367		
147*	4-ピペリジル	396		

*:1塩酸塩;**:2塩酸塩

第15表

	$A \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow (CH_2)_n \longrightarrow R^1$				
実施例	環A	n	R ¹	M S ([M+H] +)	
148*	フェニル	1	trans-4-ヒドロキシシクロヘキ シル	407	
149*	3-フルオロフェニル	1	trans-4-ヒドロキシシクロヘキ シル	425	
150*	3-クロロフェニル	1	trans-4-ヒドロキシシクロヘキ シル	441	
151*	3-メチルフェニル	1	trans-4-ヒドロキシシクロヘキ シル	421	
152*	3-メトキシフェニル	1	trans-4-ヒドロキシシクロヘキ シル	437	
153*	2, 4-ジフルオロフェ ニル	1	trans-4-ヒドロキシシクロヘキ シル	443	
154*	3, 4-ジフルオロフェ ニル	1	trans-4-ヒドロキシシクロヘキ シル	443	
155*	4-クロロフェニル	1	trans-4-ヒドロキシシクロヘキ シル	441	
156*	2-カルバモイルフェニル	0	イソプロピル	380	

*:1塩酸塩

実施例157~161

実施例147の化合物を用いて、実施例14と同様に対応原料化合物と反応してアシル化することで、第16表の実施例157および158の化合物を得た。また、実施例147の化合物を用いて、参考例10と同様に対応原料化合物と反応してN-アルキル化することで、第16表の他の化合物を得た。なお、実施例160の化合物の合成では、対応原料化合物としてブロモ酢酸t-ブチルを用い、反応後、実施例80と同様の条件でエステルを加水分解した。

第16表

P O N-Ra N-N-Ra HN			
実施例	R ^a	M S ([M+H] +)	
157*	アセチル	438	
158*	エトキシカルボニル	468	
159**	カルバモイルメチル	453	
160**	カルボキシメチル	454	
161**	N-メチルカルバモイルメチル	467	

*: 1 塩酸塩; **: 2 塩酸塩

10

実施例162~168

参考例11の化合物を用いて、参考例10と同様に対応原料化合物と反応してN-アルキル化し、続いて実施例1と同様にして環化することで、第17表の化合物を得た。

第17表

77.1.12						
A N CONH ₂						
実施例	環A	M S ([M+H] +)				
162*	3-フルオロフェニル	370				
163*	3-クロロフェニル	386				
164*	3-メチルフェニル	366				
165*	3-トリフルオロメチルフェニル	420				
166*	フェニル	352				
167*	2, 4-ジフルオロフェニル	388				
168*	4-クロロフェニル	386				

*:1塩酸塩

実施例169

5

参考例12の化合物2.12gを実施例1と同様にして環化し、同時にt-ブチルエステルを加水分解することで、標題化合物1.28gを得た。

 $MS 385 ([M+H]^{+})$

実施例170

- (1) 実施例169の化合物100mg、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール48mg、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩60mg、塩化メチレン1m1の混合物を室温で1時間攪拌した。反応液に2Nエチルアミン-THF溶液1m1を加え室温で終夜攪拌した。反応液を水、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧 濃縮して得られる残渣にジエチルエーテルを加えて無色結晶を濾取した。
- (2) (1) で得られた化合物をクロロホルムーメタノールの混合溶媒 2m1 に溶かし、4N塩酸ー酢酸エチル0.2m1を加えた後、減圧濃縮した。残渣に酢酸エチルを加えて濾取することにより、標題化合物 75mg を得た。

 $MS 412 ([M+H]^{+})$

実施例171~173

実施例169の化合物を実施例170と同様にして対応アミンと反応させることで、第18表の化合物を得た。

15

10

5

第18表

N CONR ^b R ^c					
実施例	NR ^b R ^c	M S ([M+H] +)			
171*	アミノ	384			
172*	メチルアミノ	398			
173*	ジメチルアミノ	412			

*: 1 塩酸塩

実施例174~178

参考例11の化合物を実施例1と同様に対応イソシアナートと反応させるこ とによって、第19表の化合物を得た。

第19表

5 *: 1塩酸塩

実施例179

実施例57の化合物490mgを25%HBr-酢酸溶液5mlに加え、70℃ にて15時間加熱攪拌した。反応液を冷却後、重曹水を加えて中和し、酢酸エチ 10 ルで抽出、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残 留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、無色粉末として標題化合 物237mgを得た。

 $MS 482 ([M+H]^+)$

実施例180

実施例179の化合物 200mgに25%HBr-酢酸溶液2mlを加え、8 0℃にて3日間加熱攪拌した。反応液を冷却後、重曹水を加えてアルカリ性とし、 酢酸エチルで抽出、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃 縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、無色粉末として 標題化合物71mgを得た。

 $MS 376 ([M+H]^+)$

10 実施例181~183

15

実施例55の化合物を用いて、実施例179および実施例180と同様にして 反応することで、第20表の実施例181および実施例182の化合物を得た。 また、実施例55と同様にして、イソブチルアミノ基を有する対応化合物を合成 し、続いて実施例180と同様にして反応することで、実施例183の化合物を 得た。

第20表

$ \begin{array}{c} $							
実施例	R ¹	n	R ²	M S ([M+H] +)			
181	4-ヒドロキシフェニル	1	イソプロピルアミノ	419			
182	水素原子	0	イソプロピルアミノ	313			
183	水素原子	0	イソブチルアミノ	327			

実施例184および185

実施例70の化合物または実施例105の化合物を用いて、実施例179と同様の条件(HBr-酢酸の代わりに濃塩酸を使用した)で反応することで、第21表の化合物を得た。

5

第21表

実施例186~197

参考例13の化合物を実施例4と同様にしてアミノ化し、次いで実施例1と同様に対応イソシアナートと反応させ、必要に応じて常法に従ってアセチル化 することによって、第22表の化合物を得た。

第22表

AL LA						
	A NH					
	N N R2	<i>.</i>				
実施例	環A	R ²	M S			
186	3-フルオロフェニル	イソブチルアミノ	327			
187	3-フルオロフェニル	イソプロピルアミノ	313			
188	2, 4-ジフルオロフェニル	イソプロピルアミノ	331			
189	2-フルオロフェニル	イソプロピルアミノ	313			
190	2, 4-ジフルオロフェニル	イソブチルアミノ	345			
191	3-メトキシフェニル	イソプロピルアミノ	325			
192	フェニル	イソプロピルアミノ	295			
193	2-フルオロフェニル	trans-4-アセトキシシクロ ヘキシルアミノ	411			
194	3-フルオロフェニル	trans-4-アセトキシシクロ ヘキシルアミノ	411			
195	2, 4-ジフルオロフェニル	trans-4-アセトキシシクロ ヘキシルアミノ	429			
196	フェニル	trans-4-アセトキシシクロ ヘキシルアミノ	393			
197	3-メトキシフェニル	trans-4-アセトキシシクロ ヘキシルアミノ	423			

参考例 1 3 の化合物 6 . 3 0 g を実施例 4 と同様にして 2 , 4 - ジメトキシベンジルアミンと反応させることで、化合物(1)を得た。次いで、化合物(1)を実施例 1 と同様に処理することにより、化合物(2) 7 4 4 m g を得た。

5 MS 271 ([M+H] +)

実施例199~221

実施例182、実施例192、実施例189、実施例187または実施例1880化合物を、参考例1(6)と同様にして対応ハライドと反応させてアルキル化することで、第23表および第24表の化合物を得た。なお、実施例211の化合物はアミノ基をtーブトキシカルボニルで保護して反応し、実施例80と同様にして脱保護することで合成した。また、実施例214の化合物は、実施例213の化合物を実施例81と同様にしてメトキシメチル基を脱離させることで合成した。

第23表

	$\begin{array}{c} F \\ N \\ N \\ N \\ N \\ N \end{array}$				
実施例	n	R 1	M S ([M+H] +)		
199*	0	メチル	327		
200	0	3-ヒドロキシプロピル	371		
201	0	ブチル	369		
202*	0	2-メトキシエチル	371		
203*	0	カルバモイルメチル	370		
204	0	エチル	341		
205*	0.	イソプロピル	355		
206*	1	シクロブチル	381		
207*	0	イソブチル	369		
208*	0	シアノメチル	352		
209*	0	イソペンチル	383		
210*	1	シクロプロピル	367		
211**	0	3-アミノプロピル	370		
212*	0	プロピル	355		
213	0	2-メトキシメトキシエチル	401		
214*	0	2-ヒドロキシエチル	357		
215*	0	1-カルバモイルエチル	384		

*:1塩酸塩;**:2塩酸塩

第24表

	为 2 4 衣				
A N N N N N N N N N N N N N N N N N N N					
実施例	環A	R ¹	MS([M+H]+)		
216	フェニル	エチル	323		
217	2-フルオロフェニル	エチル	341		
218	3-フルオロフェニル	エチル	341		
219*	2, 4-ジフルオロフェニル	エチル	359		
220	フェニル	メトキシメチル	339		
221	2, 4-ジフルオロフェニル	メトキシメチル	375		

*:1塩酸塩

実施例222~225

5 実施例192と同様にして得られる対応原料化合物を、参考例1(6)と同様にして対応ハライドと反応させてアルキル化することで、第25表の化合物を得た。

第25表

実施例226

実施例182の化合物を、参考例1(6)と同様にして対応ハライドと反応させてアルキル化することで化合物(1)を合成した。化合物(1)226mg、1NNaOH水溶液1.1ml、エタノール1.1mlの混合物を室温にて3時間攪拌した。1N塩酸で中和し、析出した結晶を濾取することにより、対応するカルボン酸184mgを得た。このうちの148mgを実施例170と同様にしてメチルアミンと反応させることにより、化合物(2)96mgを得た。MS384([M+H]+)

実施例227

実施例226(1)の化合物を、実施例226(2)と同様にしてエチルアミンと反応させることで、標題化合物を得た。

$5 \text{ MS } 398 ([M+H]^+)$

10

実施例228、実施例229

参考例1(5)の化合物を参考例1(6)と同様にして対応化合物と反応させ、続いて実施例5 および実施例13と同様に処理することにより、第26表の化合物を得た。なお、実施例229の化合物は、4-メトキシベンジルの代わりに2,4-ジメトキシベンジルを用い、濃塩酸/THF(70 $\mathbb C$)で脱保護することで合成した。

第26表

	7,5202				
	$\begin{array}{c} F \\ N \\ N \\ N \\ NH_2 \end{array}$				
実施例	n	R ¹	M S ([M+H] +)		
228	1	2-フルオロフェニル	379		
229	0	イソプロピル	313		

*: 1 塩酸塩

15 実施例230

参考例9の化合物1.5gを、実施例229と同様に2,4ージメトキシベンジルアミンと反応し、脱保護することで、化合物(1)707mgを得た。この化合物(1)707mgをTHF7mlに溶かし、Boc₂O410mgを加えて室温で30分間攪拌した。減圧濃縮後、ジエチルエーテルを加えて濾取することにより、化合物(2)770mgを無色結晶として得た。

 $MS 454 ([M+H]^+)$

実施例231~242

実施例13、実施例228~230の化合物を用い、実施例14と同様に酸 10 ハライドと反応させ、必要に応じて実施例80と同様にtーブトキシカルボニルを脱離させることで、第27表の化合物を得た。

第27表

*: 1 塩酸塩; **: 2 塩酸塩

5

10

Cis-4-(メトキシメトキシ)シクロヘキサンカルボン酸4.5gをアセトニトリル45mlに溶かし、1,1'-カルボニルジイミダゾール3.73gを加え、室温にて1時間攪拌した。実施例229の化合物4.07gおよびアセトニトリル45mlを加え、4日間加熱還流した。反応液に水および重曹水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物にメタノール50mlを加えて30分間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製しアミド体を得た。本化合物を実施例81と同様に処理することにより、標記化合物5.26gを得た。

 $MS 439 ([M+H]^+)$

実施例244~263

実施例228~230の化合物を用い、実施例243と同様に対応カルボン酸と反応させ、必要に応じて実施例80と同様にtーブトキシカルボニルを脱離させることで、第28表および第29表の化合物を得た。

第28表

		•
	F O N N F F	
実施例	R ²	M S ([M+H] +)
244	(アセチルアミノ) アセチルアミノ	478
245**	(S) -2-アミノ-プロピオニルアミノ	450
246**	(S) -2-メチルアミノ-プロピオニルアミノ	464
247**	(S) -2-アミノ-3-メトキシ-プロピオニルアミノ	480
248**	3-アミノ-プロピオニルアミノ	450
249**	(S) -2-ピロリジニルカルボニルアミノ	476
250**	cis-4-アミノ-シクロヘキシルカルボニルアミノ	504
251**	4-ピペリジルカルボニルアミノ	490
252	3-アセチルアミノ-プロピオニルアミノ	
253	(1-アセチル-4-ピペリジル) カルボニルアミノ	492
*: 2 塩		532

**: 2 塩酸塩

第29表

*:1塩酸塩;**:2塩酸塩

5 実施例264~267

参考例14および参考例15の化合物を用い、実施例1と同様にして対応イソシアナートと反応させ、続いて、実施例243と同様にして対応カルボン酸と反応させることで、第30表の化合物を得た。

第30表

	A N N N R ¹ N OH HN OH				
実施例	環A	R ¹	MS ([M+H] +)		
264*	3-クロロフェニル	イソプロピル	455		
265*	3-メチルフェニル	イソプロピル	435		
266*	3-クロロフェニル	エチル	441		
267*	3-メチルフェニル	エチル	421		

*:1塩酸塩

実施例268

5

10

Cis-4-(t-ブトキシカルボニルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸 5 4 0 mg および 1, 1'ーカルボニルジイミダゾール 3 9 6 mgをアセトニトリル 5 m 1 に 溶かし、室温にて1時間攪拌した。ついでこの反応液に実施例 1 9 8 の化合物 2 0 0 mg およびアセトニトリル 5 m 1 を加え、2 日間加熱還流した。反応液に重 曹水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をメタノール 5 m 1 に溶かし、炭酸カリウム 1 0 2 mg を加えた。クロロホルムで希釈し、飽和食塩水で洗浄後、

無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、無色粉末として化合物(1)255mgを得た。

 $MS 496 ([M+H]^+)$

化合物(1)50mgをメタノールとクロロホルムの混合溶媒に溶かし、4N 5 塩酸-酢酸エチル溶液0.5mlを加え室温にて終夜攪拌した。反応液を減圧濃縮し、黄色粉末として化合物(2)46mgを得た。

 $MS 396 ([M+H]^{+})$

実施例269

- 10 実施例268の化合物(1)100mgを塩化メチレン5mlに溶かし、これにジエチルアゾジカルボキシレート(40%トルエン溶液)132mg、トリフェニルホスフィン79mgおよび(4ーヒドロキシメチルシクロヘキシル)カルバミン酸 tープチル55mgを加え、室温にて21時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した後、
- 15メタノール1mlに溶かし、4N 塩酸ージオキサン1mlを加え、室温にて1時間攪拌した。反応液を濃縮し、黄色粉末として標記化合物118mgを得た。MS 507 ([M+H]+)

実施例270

20 参考例 7 (1) の化合物を、実施例 1 7 と同様にしてベンジルアミンと反応 させることで、標題化合物を得た。 $MS 362 ([M+H]^+)$

実施例271~336

参考例5(4)の化合物を、実施例2または参考例1(6)と同様に反応し、 参考例6(2)と同様にして3-クロロ過安息香酸で酸化し、続いて実施例17と 同様にして対応アミンと反応させ、さらに必要に応じて実施例80または実施例81と同様にtーブトキシカルボニルまたはメトキシメチルを脱離させることで、第31表~第35表の化合物を得た。

第31表

F O CN CN N N N N N N N N N N N N N N N N				
実施例	R ²	M S ([M+H]+)		
271	ベンジルアミノ	477		
272	2-メトキシエチルアミノ	445		
273	シクロプロピルアミノ	427		
274	ブチルアミノ	443		
275	イソプロピルアミノ	429		
276	エチルアミノ	415		
277	シクロプロピルメチルアミノ	441		
278	trans-4-ヒドロキシシクロヘキシルアミノ	485		
279	(S) -1-ヒドロキシメチル-エチルアミノ	445		
280	(S) -1-ヒドロキシメチル-プロピルアミノ	459		

第32表

	N N CN R ²				
実施例	R ²	MS ([M+H] +)			
281	(S)-1-ヒドロキシメチル-2-メチルプロピルアミノ	473			
282	(R)-I-ヒドロキシメチル-エチルアミノ	445			
283*	1-メチル-4-ピペリジルアミノ	484			
284	1-ベンジル-4-ピペリジルアミノ	560			
285	1-エトキシカルボニル-4-ピペリジルアミノ	542			
286	Í-ヒドロキシメチル-シクロペンチルアミノ	485			
287	1-t-ブトキシカルボニル-4-ピペリジルアミノ	570			
288**	4-ピペリジルアミノ	470			
289	4-メトキシベンジルアミノ	507			
290**	trans-4-アミノシクロヘキシルアミノ	484			

*:1塩酸塩;**:2塩酸塩

第33表

実施例	n	R ¹	R ²	M S ([M+H] +)
291	1	2-フルオロフェニル	trans-4-ヒドロキシシクロ ヘキシルアミノ	478
292	1	2-メトキシフェニル	trans-4-ヒドロキシシクロ ヘキシルアミノ	490
293**	1	4-ピペリジル	trans-4-ヒドロキシシクロ ヘキシルアミノ	467
294**	1	4-ピペリジル	イソプロピルアミノ	411
295	1	2-フルオロフェニル	イソブチルアミノ	436
296**	1	4-ピペリジル	イソブチルアミノ	425
297**	1	2-フルオロフェニル	4-ピペリジルアミノ	463
298*	0	メチル	trans-4-ヒドロキシシクロ ヘキシルアミノ	384
299**	0	メチル	trans-4-アミノシクロヘキ シルアミノ	383
300*	0	エチル	trans-4-ヒドロキシシクロ ヘキシルアミノ	398
301*	0	エチル	イソブチルアミノ	356
302*	0	イソプロピル	trans-4-ヒドロキシシクロ ヘキシルアミノ	412
303**	0	イソプロピル	trans-4-アミノシクロヘキ シルアミノ	411
304**	0	エチル	trans-4-アミノシクロヘキ シルアミノ	397
305*	1	cis-4-ヒドロキシシク ロヘキシル	イソプロピルアミノ	426

*:1塩酸塩;**:2塩酸塩

第34表

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & N \\
 & N \\
 & N \\
 & N \\
 & R^2
\end{array}$$

	,			
実施例	n	. R 1	R ²	M S ([M+H] +)
306*	1	cis-4-ヒドロキシシ クロヘキシル	イソブチルアミノ	440
307*	1	trans-4-ヒドロキシ シクロヘキシル	イソプロピルアミノ	426
308*	1	trans-4-ヒドロキシ シクロヘキシル	イソブチルアミノ	440
309**	1	cis-4-アミノシクロ ヘキシル	イソプロピルアミノ	425
310**	1	cis-4-アミノシクロ ヘキシル	イソブチルアミノ	439
311**	1	cis-4-アミノシクロ ヘキシル	trans-4-ヒドロキシシクロ ヘキシルアミノ	481
312*	0	エチル	trans-4-アセチルアミノ-シ クロヘキシルアミノ	439
313*	0	イソプロピル	trans-4-アセチルアミノ-シ クロヘキシルアミノ	453
314***	1	cis-4-アミノシクロ ヘキシル	trans-4-アミノシクロヘキ シルアミノ	480
315**	1	trans-4-アミノシク ロヘキシル	イソプロピルアミノ	425
316**	1	trans-4-アミノシク ロヘキシル	イソブチルアミノ	439
317**	1	trans-4-アミノシク ロヘキシル	trans-4-ヒドロキシシクロ ヘキシルアミノ	481
318***	1	trans-4-アミノシク ロヘキシル	trans-4-アミノシクロヘキ シルアミノ	480
319*	1	cis-4-ヒドロキシシ クロヘキシル	trans-4-ヒドロキシシクロ ヘキシルアミノ	482
320*	0	イソブチル	trans-4-ヒドロキシシクロ ヘキシルアミノ	426

*:1塩酸塩;**:2塩酸塩;***:3塩酸塩

第35表

*: 1 塩酸塩

実施例337~343

参考例16の化合物を、実施例1と同様にして対応イソシアナートと反応させ、参考例6(2)と同様にして3-クロロ過安息香酸で酸化し、続いて実施例17と同様にして対応アミンと反応させることで、第36表の化合物を得た。

5

第36表

	ни ————————————————————————————————————			
実施例	環A	M S ([M+H] +)		
337*	3-フルオロフェニル	412		
338*	3-メチルフェニル	408		
339*	フェニル	394		
340*	3-クロロフェニル	428		
341*	4-クロロフェニル	428		
342*	2, 4-ジフルオロフェニル	430		
343*	3-メトキシフェニル	424		

*:1塩酸塩

実施例344~349

参考例17(3)の化合物を、実施例1と同様にして対応イソシアナートと反 10 応させることで、第37表の化合物を得た。

第37表

*: 1 塩酸塩

実施例350

5

(1) 参考例5(3)の化合物52.0gのジエチルエーテル300ml溶液に4ーフルオロフェニルイソシアネート30.2gのジエチルエーテル100ml溶液を氷冷下滴下し、室温にて30分間攪拌した。減圧濃縮後、ジイソプロピルエーテルを加えて濾取し、化合物(1)75.0gを無色結晶として得た。

- (2) 化合物(1) 30.0 gをクロロホルムに溶解し、氷冷下、3-クロロ 過安息香酸 46.4 gを加え室温にて 2 時間攪拌した。減圧濃縮後、ジエチルエーテルを加えて濾取し、化合物(2) 30.8 gを無色結晶として得た。
- (3) 化合物(2)20.0gと対応原料化合物を実施例17と同様に処理することにより得られた化合物に濃塩酸100mlを加え、室温にて終夜攪拌した。2N水酸化ナトリウム水溶液を加えて中和し、酢酸エチルを加えて攪拌した後、析出晶を濾取し、標記化合物12.4gを無色結晶として得た。

 $MS 314 ([M+H]^+)$

実施例351~354

10 参考例 5 (3) の化合物と対応原料化合物を、実施例 3 5 0 と同様にして処理 することで、第 3 8 表の化合物を得た。

第38表

	A NH NH NH R2				
実施例	環A	R ²	M S ([M+H] +)		
351	4-フルオロフェニル	trans-4-ヒドロキシシクロへ キシルアミノ	370		
352*	4-フルオロフェニル	イソブチルアミノ	328		
353	2, 4-ジフルオロフェニル	イソプロピルアミノ	332		
354	フェニル	イソプロピルアミノ	296		

*:1塩酸塩

15 実施例355~367

実施例350、実施例353もしくは実施例354の化合物または実施例35

0と同様にして製造された化合物を用いて、参考例1(6)と同様にして処理することで、第39表の化合物を得た。

第39表

A N N N N N N N N N N N N N N N N N N N			
実施例	環A	R 1	M S ([M+H]+)
355*	4-フルオロフェニル	メチル.	328
356*	4-フルオロフェニル	エチル	342
357*	4-フルオロフェニル	メトキシメチル	358
358	2, 4-ジフルオロフェニル	エチル	360
359	フェニル	エチル	324
360	4-クロロフェニル	エチル	358
361	3-フルオロフェニル	エチル	342
362	3-メトキシフェニル	エチル	354
363	2, 4-ジフルオロフェニル	メトキシメチル	376
364	フェニル	メトキシメチル	340
365	4-クロロフェニル	メトキシメチル	374
366*	4-フルオロフェニル	2-メトキシエチル	372
367*	4-フルオロフェニル	シアノメチル	353

*:1塩酸塩

5

実施例368~382

参考例5 (4) の化合物を、実施例2または参考例1 (6) と同様に反応し、

参考例6(2)と同様にして3-クロロ過安息香酸で酸化し、続いて実施例17と同様にして対応アミンと反応させ、さらに必要に応じて実施例80と同様にt-ブトキシカルボニルを脱離させることで、第40表の化合物を得た。

第40表

$ \begin{array}{c} $			
実施例	R 1 .	R ²	M S ([M+H] +)
368*	エチル	cis-4-ヒドロキシメチルシクロ ヘキシルアミノ	412
369*	エチル	trans-4-ヒドロキシメチルシク ロヘキシルアミノ	412
370*	エチル	3-ヒドロキシ-2, 2-ジメチルプロ ピルアミノ	386
371*	イソプロピル	cis-4-ヒドロキシメチルシクロ ヘキシルアミノ	426
372*	イソプロピル	trans-4-ヒドロキシメチルシク ロヘキシルアミノ	426
373*	イソプロピル	3-ヒドロキシ-2, 2-ジメチルプロ ピルアミノ	400
374*	イソプロピル	(S) -2-ヒドロキシプロピルアミ ノ	372
375*	イソプロピル	(R)-2-ヒドロキシプロピルアミ ノ	372
376*	イソプロピル	1-ヒドロキシシクロヘキシルメ チルアミノ	426
377**	イソプロピル	2-ヒドロキシ-1-ヒドロキシメチ ル-1-メチルエチルアミノ	402
378**	イソプロピル	4-ピペリジル	397
379**	イソプロピル	(S) -1- (2-ピリジル) エチルアミ ノ	419
380*	イソプロピル	(1S, 2S)-2-ヒドロキシシクロペ ンチルアミノ	398

*:1塩酸塩; **:2塩酸塩

第40表(つづき)

F N N-R ¹ N-R ²			
実施例	R 1	R ²	MS ([M+H] +)
381*	エチル	(1S, 2S) -2-ヒドロキシシクロペ ンチルアミノ	384
382*	エチル	trans-4-カルバモイルシクロへ キシルアミノ	425

*:1塩酸塩;**:2塩酸塩

実施例383~386

5 実施例303あるいは304の化合物を、常法によりメタンスルホニル化およびメトキシカルボニル化することにより、第41表に記載の化合物を得た。

第41表

$ \begin{array}{c c} & O \\ & N \\ & N \\ & N \\ & R^2 \end{array} $			
実施例	R 1	R ²	M S ([M+H] +)
383*	イソプロピル	trans-4-メタンスルホニルアミ ノシクロヘキシルアミノ	489
384*	イソプロピル	trans-4-メトキシカルボニルア ミノシクロヘキシルアミノ	469
385*	エチル	trans-4-メタンスルホニルアミ ノシクロヘキシルアミノ	475
386*	エチル	trans-4-メトキシカルポニルア ミノシクロヘキシルアミノ	455

*: 1 塩酸塩

実施例387

5

10

実施例1の化合物100mg、4-アセチルフェニルボロン酸129mg、酢酸銅(II)72mg、トリエチルアミン220 μ 1を塩化メチレン10m1に懸濁し、室温にて24時間攪拌した。反応液に28%アンモニア水を加え、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮し、残渣にエーテルを加え析出する結晶を濾取することにより標記化合物9

2 mgを得た。融点 2 0 6 ℃ (分解)

実施例388~389

実施例1の化合物と対応原料化合物を、実施例387と同様に反応することにより 5 、第42表の化合物を得た。

第42表

F O N N-R ¹			
実施例	R¹	融点 (℃)	
388	4-ピリジル	189	
389	3-チエニル	193-195	

実施例390

実施例13の化合物50mgのTHF溶液にイソシアン酸エチル 12μ lを加え、室温にて6時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、標記化合物19mgを無色結晶として得た。 融点209-210 \mathbb{C}

実施例391~394

15

実施例16および実施例16と同様に製造された化合物を、常法により加水分

解し、次いでアミド化するか、あるいは常法により還元し、次いでメシル化した 後、ジメチルアミノ化することにより第43表の化合物を得た。

第43表

5 実施例395~398

対応原料化合物を、実施例368と同様に反応させることにより、第44表の 化合物を得た。

第44表

F N N-R ¹ R ²			
実施例	R¹	R ²	MS ([M+H] +)
395*	エチル	trans-4-ヒドロキシシクロヘキシル メチルアミノ	412
396*	イソプロピル	trans-4-ヒドロキシシクロヘキシル メチルアミノ	426
397*	エチル	cis-4-ヒドロキシシクロヘキシルメ チルアミノ	412
398*	イソプロピル	cis-4-ヒドロキシシクロヘキシルメ チルアミノ	426

*:1塩酸塩

上記実施例、本明細書に記載の製造方法および有機合成化学の分野において通常 5 用いる合成方法に準じて、以下の第45~51表に記載の各置換基をそれぞれ組 み合わせてなる各化合物を製造することができる。

$$\begin{array}{c|c}
F & O \\
N & N - R^1 \\
N & Z \\
R^2
\end{array}$$

 $R^1 = \mathcal{I}$ = \mathcal{I} \mathcal{I}

Z = CH, N

第46表

 $R^1 = \mathcal{Y} + \mathcal{F} \mathcal{N}, \quad \mathcal{T} + \mathcal{T} \mathcal{N} \mathcal{N}$

Z = CH, N

$$R^{2} = HN + HN + HN + NR^{a}$$

$$NR^{a} + NR^{a} + NR^{a} + NR^{a}$$

$$HN + NR^{a} + NR^{a} + NR^{a} + NR^{a}$$

$$HN + NR^{a} + NR^{a} + NR^{a} + NR^{a} + NR^{a}$$

$$HN + NR^{a} + NR$$

第47表

$$\begin{array}{c|c}
F & O \\
N & N-R^1 \\
N & Z \\
R^2
\end{array}$$

 $R^1 = \mathcal{Y} \mathcal{F} \mathcal{N}, \ \mathcal{T} \mathcal{F} \mathcal{N}, \ \mathcal{T} \mathcal{T} \mathcal{D} \mathcal{C} \mathcal{N} \mathcal{H}_2$

Z = CH, N

$$R^{2} = HN + OH + NH_{2} + N$$

第48表

$$\begin{array}{c|c}
F & O \\
N & N-R^1 \\
N & Z \\
R^2
\end{array}$$

 $R^1 = \mathcal{I}_1, \quad \mathcal{I}_2$

Z = CH, N

$$R^{2} = HN \longrightarrow OH \longrightarrow HN \longrightarrow HN \longrightarrow HO$$

$$HN \longrightarrow OH \longrightarrow HN \longrightarrow CONHR^{a}$$

$$HN \longrightarrow NHSO_{2}R^{a} \longrightarrow NHCO_{2}R^{a}$$

$$HN \longrightarrow NHSO_{2}R^{a} \longrightarrow NHCO_{2}R^{a}$$

$$HN \longrightarrow NHSO_{2}R^{a} \longrightarrow NHCO_{2}R^{a}$$

第49表

 $R^1 = \mathcal{Y} + \mathcal{F} \mathcal{N}, \quad \mathcal{T} + \mathcal{T} \mathcal{N} \mathcal{N}$

Z = CH, N

第50表

$$\begin{array}{c|c}
F & O \\
N & N-R^1 \\
N & Z \\
R^2
\end{array}$$

Z = CH, N

第51表

$$\begin{array}{c|c} F & O \\ N & N-R^1 \\ N & Z \\ R^2 \end{array}$$

 $R^1 = \mathcal{I}_1$, \mathcal{I}_2 , \mathcal{I}_3 , \mathcal{I}_4 , \mathcal{I}_5 , \mathcal{I}_5

Z = CH, N

参考例1

25

- (1) 2-クロロイソニコチン酸22gをTHF440mlに懸濁し、窒素気流下、-70℃以下に冷却し、1.14Mメチルリチウム-エーテル溶液245
 5 mlを滴下した。同温にて1時間攪拌後、1時間かけて0℃まで昇温し、さらに同温にて1時間攪拌した。反応液に水500mlを加え、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。活性炭を加え、ろ過後、減圧濃縮し、4-アセチル-2-クロロピリジン19.5gを無色結晶として得た。融点:36℃。
- (2) (1)で得られた化合物55.1g、ヒドロキシルアミン塩酸塩49.2g、酢酸ナトリウム58.1gをエタノール550m1に懸濁し、1時間加熱 還流した。室温まで放冷後、エタノールを減圧留去し、析出晶を濾取して水で洗浄した。60℃にて一晩通風乾燥し、1-(2-クロロピリジン-4-イル)エタノン オキシム55gを無色結晶として得た。融点:143℃。
- (3) (2)で得られた化合物105gとトシルクロリド123gを塩化メチレンに懸濁し、氷冷下にてトリエチルアミン94mlを滴下後、室温に昇温して4時間攪拌した。反応液に水500mlを加え、塩化メチレンで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。ろ過後、減圧濃縮し、得られた結晶を濾取してイソプロピルエーテルで洗浄し、1-(2-クロロピリジン-4-7ル)エタノンオキシムトシレート192gを無色結晶として得た。融点:153℃。
 - (4) 窒素気流下、室温にて無水エタノール220m1に金属ナトリウム3. 11gを加え、攪拌溶解した。これを氷冷し、(3)で得られた化合物40gを加え、室温で1時間攪拌した。反応液に無水エーテル220m1を加え、不溶物を除去した。ろ液に水冷下にて4N塩酸/ジオキサン溶液62m1を加えて15分

間攪拌した。反応液を減圧濃縮後、残留物を水に溶かし、炭酸カリウムを加えアルカリとした。これを酢酸エチルで数回抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物にヘキサン100mlを加え、赤色不溶物をろ過で除去した。ろ液を減圧濃縮し、再びヘキサンを加え、不溶物をセライトろ過で除去した。減圧濃縮し、真空ポンプで乾燥後、2-(2-クロロピリジン-4-イル)-2,2-ジエトキシエチルアミン26.9gを赤色油状物として得た。

- (5) (4)で得られた化合物20gをTHF50m1に溶かした溶液を水冷し、4ーフルオロフェニルイソシアナート11.2gを滴下した。滴下後、反応 10 液を減圧濃縮し、得られる残留物に濃塩酸30m1を加えて室温にて終夜攪拌した。氷冷した2N NaOH水溶液180m1に反応液を加えて中和し、析出晶を 濾取後、水およびエーテルで洗浄した。60℃にて通風乾燥し、5ー(2ークロロピリジンー4ーイル)ー1ー(4ーフルオロフェニル)ー4ーイミダゾリンー2ーオン22.3gを無色結晶として得た。融点:270℃。
- (6) (5)で得られた化合物10gをDMF50m1に懸濁し、氷冷下、63%水素化ナトリウム1.46gを加えた後、室温にて30分間攪拌した。反応液を再び氷冷し、2-シアノベンジルブロミド7.44gを加えた後、室温にて3時間攪拌した。反応液を氷冷水250m1に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、抽出液を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮20後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、4-(2-クロロピリジン-4-イル)-3-(4-フルオロフェニル)-1-(2-シアノベンジル)-4-イミダゾリン-2-オン11.4gを無色結晶として得た。融点:109℃。参考例2

25 4-アセチルピリジン(市販品)を原料化合物として、参考例1(2)~(4) と同様の処理を行うことにより、2,2-ジエトキシ-2-ピリジン-4-イル エチルアミンを褐色油状物として得た。 参考例3

5

- (1) 3,3-ジメトキシー2-ブタノン100g、N,N-ジメチルホルムアミドジメチルアセタール99.2gの混合物を、100℃で、42時間撹拌した。反応液を冷却後、減圧濃縮して1-ジメチルアミノー4,4-ジメトキシー1-ペンテンー3-オン141gを得た。
- (2) (1)で得られた化合物141gをメタノール800mlに溶解し、チオ尿素114g、28%ナトリウムメトキシドーメタノール292gを加えた後、70℃で3時間撹拌した。反応液を氷冷し、よう化メチル215gを滴下した後、2温で1時間撹拌した。反応液を濃縮後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を洗浄、乾燥、濃縮して4-(1,1-ジメトキシエチル)-2-メチルスルファニルピリミジン142gを得た。
- (3) (2)で得られた化合物142gをアセトン570m1に溶解し、 氷冷下、6M塩酸114mlを加え、室温で3時間攪拌した。水450mlを加えた 後、溶媒を留去し、酢酸エチルで抽出した。有機層を洗浄、乾燥、濃縮して1-(2-メチルスルファニルピリミジン-4-イル)エタノン107gを得た。 参考例4

(1) 4-クロロ-2-メチルスルファニルピリミジン16.4g、トリブチ
 20 ル (1-エトキシビニル)スズ38g、ビス (トリフェニルホスフィン)パラジウム (II) ジクロリド1.43g、DMF100mlの混合物を80℃で3時間攪拌した。反応液を冷却後、酢酸エチル300ml、フッ化カリウム17.8gを加え、室温で終夜攪拌した。セライトろ過した後、洗浄、乾燥、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=20:1)

により精製して、4-(1-エトキシビニル)-2-メチルスルファニルピリミジン18.9gを得た。

参考例5

- (1) 参考例3(3)または参考例4(2)で得られた化合物17.6gをメタノール180mlに溶解し、ヒドロキシルアミン塩酸塩14.5g、酢酸ナトリウム17.2gを加え、30分間加熱還流した。反応液を冷却後、溶媒を留去し、水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を洗浄、乾燥、濃縮後、残渣にヘキサンを加え、析出する結晶をろ取し、1-(2-メチルスルファニルピリミジンー4-イル)エタノンオキシム18.3gを得た。融点:150-152℃。
- 15 (2) (1)で得られた化合物 8 9 gを塩化メチレン 1 200m1 に懸濁し、トリエチルアミン 81.2m1、トシルクロリド 102g を加えて室温で終夜撹拌した。反応液を洗浄、乾燥、濃縮し、残渣にジエチルエーテルを加え、析出する結晶をろ取して 1-(2-メチルスルファニルピリミジン-4-イル) エタノン オキシム トシレート 159g を得た。融点:141-142 。
- 20 (3) 28%ナトリウムメトキシドーメタノール12.9gのメタノール30 m1溶液に、氷冷下、(2)で得られた化合物15gのTHF120m1溶液を滴下し、室温で終夜攪拌した。氷冷下、4M塩酸一ジオキサン溶液100m1を加えて、室温で4時間攪拌した後、反応液を濃縮し、残渣を炭酸カリウム水溶液に加えてクロロホルムで抽出した。有機層を乾燥、濃縮し、残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=15:1)により精製し

て2, 2-ジメトキシ-2-(2-メチルスルファニルピリミジン-4-イル)

エチルアミン8.14gを得た。

(4) (3) で得られた化合物8gのTHF120ml溶液に、氷冷下、4-フルオロフェニルイソシアネート4.78gのTHF30ml溶液を滴下し、室温で30分間攪拌した。氷冷下、濃塩酸120mlを加えた後、室温で終夜攪拌した。析出する結晶をろ取し、水、エーテルで洗浄後、乾燥して、1-(4-フルオロフェニル)-5-(2-メチルスルファニルピリミジン-4-イル)-4-イミダゾリン-2-オン7.35gを得た。融点:260-261℃。参考例6

- (1) 参考例5(4)で得られた化合物2.6gのDMF40m1溶液に、室温で、水素化ナトリウム327mgを加え、室温で30分間攪拌した。2-シアノベンジルブロミド1.77gを加え、室温で30分間攪拌した後、水素化ナトリウム33mg、2-シアノベンジルブロミド85mgを加え、室温で1時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を洗浄、乾燥、濃縮し、ジエチルエーテルより結晶化して1-(2-シアノベンジル)-3-(4-フルオロフェニル)-4-(2-メチルスルファニルピリミジン-4-イル)-4-イミダゾリン-2-オン3.28gを得た。融点:141-142℃。
- (2) (1)で得られた化合物3.27gのクロロホルム溶液に、室温でメタクロロ過安息香酸2.03gを加え、室温で1時間攪拌した。反応液に水酸化力ルシウム1.16gを加えて室温で2時間攪拌した後、セライトろ過し、濾液を濃縮した。残渣を酢酸エチルより結晶化して、1-(2-シアノベンジル)-3-(4-フルオロフェニル)-4-(2-メチルスルフィニルピリミジン-4-イル)-4-イミダゾリン-2-オン2.39gを得た。融点:133-136℃。参考例7

15

208-211℃ (分解)。

参考例8

参考例1(4)で得られた化合物1.0gをメタノール10m1に溶かし、2 ーフルオロベンズアルデヒド0.51gを加え、室温にて30分間攪拌した。水 素化ホウ素ナトリウム155mgを加え、さらに室温にて1時間攪拌した。減圧 濃縮後、残留物に水を加えて酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫 00酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、標記化合物1.45gを油状物として得た。

参考例9

参考例1 (4) で得られた化合物 5 g と対応原料化合物を参考例8 と同様に処理することにより、化合物(1)8. 4 7 g を得た。化合物(1)3 g を実施例 1 と同様に処理して環化し、続いてTHF 2 0 m 1 に溶解し、Boc $_2$ O 1. 1 g を加えて室温にて 3 0 分間攪拌した後、減圧濃縮し、ジイソプロピルエーテル を加えて濾取することにより、化合物(2)2. 5 3 g を得た。

参考例10

5

10 参考例1(4)で得られた化合物3.8g、ヨウ化エチル1.7m1、トリエチルアミン3.0mlの混合物を50℃にて終夜攪拌した。2N NaOH水溶液で中和した後クロロホルムで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)により精製し、標記化合物1.9gを油状物として得た。

15 参考例11

20

参考例1 (4) で得られた化合物5.0g、イソプロピルアミン35ml、酢酸パラジウム458mg、2,2'ービス(ジフェニルホスフィノ)ー1,1'ービナフチル1.28g、ナトリウム tーブトキシド3.0gをトルエン75mlに懸濁し、窒素気流下、70℃にて8時間加熱攪拌した。減圧濃縮後、残留

物に水を加え、クロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)により精製し、標記化合物4.3gを油状物として得た。

5 参考例12

参考例1 (4) で得られた化合物2.0g、アクリル酸 t ーブチル0.82m l、THF10mlの混合物を加熱還流下、4日間攪拌した。反応液を減圧濃縮することにより化合物(1)3.1gを油状物として得た。次いで化合物(1)と対応原料化合物を実施例4と同様に処理することにより化合物(2)2.12gを油状物として得た。

参考例13

参考例1(4)で得られた化合物5.0gを参考例8と同様にして2,4-ジ 15 メトキシベンズアルデヒドと反応させることにより、標記化合物6.4gを得た。 参考例14

参考例10の化合物1.39gを参考例11と同様にして2,4-ジメトキシベンジルアミンと反応させることで、標記化合物1.58gを得た。

20 参考例15

参考例1(4)の化合物10.0gを参考例8と同様にして対応原料化合物と 反応させ、次いで参考例11と同様にして2,4-ジメトキシベンジルアミン と反応させることで、標記化合物9.75gを得た。

5 参考例16

参考例5(3)の化合物26.8gと対応原料化合物を参考例8と同様に処理することにより標記化合物30.8gを得た。

参考例17

10

15

(1) 参考例 5 (3) の化合物 3. 0 gを塩化メチレン 3 0 m l に溶解し、トリエチルアミン 3. 6 5 m l を加え、氷冷下、ベンジルオキシカルボニルクロリド 3. 3 5 gを滴下し、室温にて終夜攪拌した。反応液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、化合物 (1) 2. 2 3 gを無色結晶として得た。MS 3 6 4 (M+H)+)

- (2) 化合物(1) 4.2gをDMF17mlに溶解し、氷冷下、水素化ナトリウム528mgを加えた後、室温にて1時間攪拌した。再び反応液を氷冷し、ヨウ化エチル1.39mlを加え、室温にて30分間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をクロロホルム50mlに溶かし、室温にてmークロロ過安息香酸6.26gを加え、同温にて30分間攪拌した。反応液に水酸化カルシウム2.58gを加えて攪拌後、不溶物をろ過で除去した。ろ液を減圧濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、化合物(2)4.55gを無色油状物として得た。
- 10 MS 423 ([M+H]⁺)
- (3) 化合物(2) 2. 19gをジオキサン30m1に溶かし、トランス-4-(メトキシメトキシ)シクロヘキシルアミン1.65gとN,N'ージイソプロピルエチルアミン1.08m1を加え、100℃にて14時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濃縮後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、褐色油状物2.0gを得た。これをメタノール40m1に溶かし、10%パラジウムー炭素1gを加え、水素気圧下(2.7気圧)、2時間接触還元を行った。パラジウムをろ過で除去し、減圧濃縮後、残留物をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、化合物(3)1.04gを褐色油状物として得た。
- $20 \text{ MS} 369 ([M+H]^+)$

実験例1(薬理試験)

マウスでのリポ多糖類 (LPS) 刺激 TNF-α産生抑制試験 (In vivo)

この試験は、実験的にマウスにおける LPS 刺激後の TNF-α産生に対する本発明 25 化合物の抑制効果を測定する方法である。

Balb/cAnNCrj マウス (6-8 週齢、メス、日本チャールズリバーより入手) に、0.5%メチルセルロースおよび 0.2% PEG-6 0 水添ヒマシ油 (HC060、日光ケミカルズ社より購入) にて溶解した試験化合物 (10 mg/kg, p.o.) を投与し、30 分間後に LPS (E. coli 0111:B4, Difco より入手、リン酸緩衝生理食塩液にて最終濃

度 1 mg/kg に合わせ、0.4 ml/head、i.p.)を投与した。90 分後にマウスをジエチルエーテル麻酔下にて腹部静脈から採血した。採取した血液は3000g で遠心後、血清を回収した。血清中の TNF- α は DuoSet mouse TNF- α ELISA kit (genzymeTECHNE) にて測定を行った。

5 以上の結果、第52表の通り、本発明の下記実施例化合物は、TNF-αの産生を 有意に抑制した。

第52表

10

実施例	TNF-α 抑制率
182	64%
202	57%
239	69%
296	52%
300	57%

15

産業上の利用可能性

本発明によって、優れたp38MAPキナーゼ阻害作用を有し、医薬として有用な新規4-イミダゾリン-2-オン化合物を提供することができる。

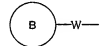
請求の範囲

1. 式[I]:

$$Q^{2} \xrightarrow{Z_{||}^{4}} \stackrel{Z_{2}^{3}}{\underset{||}{Z_{1}^{2}}} Q^{1}$$

$$Q^{2} \xrightarrow{Z_{||}^{4}} \stackrel{Z_{2}^{3}}{\underset{||}{Z_{1}^{2}}} Q^{1}$$

式中、G¹は、ハロゲン原子もしくはアルコキシで置換されていてもよ いアルキル、または式:



式中、環Bは、ベンゼン環、ナフタレン環、単環性もしくは二環性芳香族複素環またはシクロアルカンを表し、該ベンゼン環、該ナフタレン環、該単環性もしくは二環性芳香族複素環および該シクロアルカンは、ハロゲン原子、ニトロ、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルコキシ、置換されていてもよいアミノ、置換されていてもよいカルバモイルおよびシアノより成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基で置換されてもよく、

Wは、単結合、または1もしくは2個のアルキルで置換されていてもよい $C_1 \sim C_4$ アルキレンを表す、

で表される基を表し、

20 Q¹およびQ²は、同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、 ハロゲン原子またはアルキルを表し、

nは、0、1、2、3または4を表し、

R¹は、水素原子、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよ

10

5

15

10

15

20

いシクロアルキル、置換されていてもよいフェニルまたは置換されてい てもよい複素環式基を表し、

 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 および Z^4 は、同一でも異なっていてもよく、それぞれ、 CHまたはNを表し、ただし、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 および Z^4 のうち 3 つ以上が Nになることはない、

G²は、水素原子、-NR³R⁴、-OR⁵、-SR⁵、-COR⁶、-CH R⁷R⁸または複素環式基を表し、

R³~R®は、互いに独立して、水素原子、置換されていてもよいアルキル、アルケニル、アルキニル、水酸基、アルコキシ、置換されていてもよいアルカノイル、置換されていてもよいカルバモイル、アルコキシオキサリル、アルキルスルホニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよい複素環式基、置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニル、置換されていてもよいフェニル置換カルボニルまたは置換されていてもよい複素環式基置換カルボニルを表す、

で示される化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

2. 式[Ia]:

$$\begin{array}{c|c}
A & O \\
N & (CH_2)n - R^1
\end{array}$$
[Ia]

式中、環Aは、ベンゼン環または単環性芳香族複素環を表し、該ベンゼン環および該単環性芳香族複素環は、ハロゲン原子、ニトロ、置換され

ていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルコキシ、置換されていてもよいアミノ、置換されていてもよいカルバモイルおよびシアノより成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基で置換されてもよく、

Wは、単結合、または1もしくは2個のアルキルで置換されていてもよいC₁~C₄アルキレンを表し、

nは、0、1、2、3または4を表し、

R¹は、水素原子、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいフェニルまたは置換されていてもよい複素環式基を表し、

Zは、CHまたはNを表し、

 R^2 は、水素原子、 $-NR^3R^4$ 、 $-OR^5$ 、 $-COR^6$ または $-CHR^7R^8$ を表し、

R³~R⁸は、互いに独立して、水素原子、置換されていてもよいアルキル、アルケニル、アルキニル、水酸基、アルコキシ、置換されていてもよいアルカノイル、置換されていてもよいカルバモイル、アルコキシオキサリル、アルキルスルホニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよい複素環式基、置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニル、置換されていてもよいフェニル置換カルボニルまたは置換されていてもよい複素環式基置換カルボニルを表す、

で示される化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

25 3. 環Aが、ハロゲン原子、ニトロ、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルコキシ、置換されていてもよいアミノおよびシアノより成る群から選ばれる同一または異なる1~3個の基で置換されていてもよいベンゼン環であり、Wが単結合である、請求の範囲第2項記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

15

5

10

20

- 4. nが0または1である、請求の範囲第2項または第3項記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。
- R^2 が $-NR^3R^4$ または $-OR^5$ である、請求の範囲第2項-第5項のいずれかに記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。
 - 7. R²が-NHR⁴であり、R⁴が置換されていてもよいアルキル、アルケニル、置換されていてもよいアルカノイル、置換されていてもよいカルバモイル、
- 15 置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいフェニル、置換されていてもよい複素環式基、置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニルまたは置換されていてもよい複素環式基置換カルボニルである、請求の範囲第2項~第5項のいずれかに記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。
- 20 8. 環Aが、ハロゲン原子、置換されていてもよいアルキル、置換されていて もよいアルコキシ、置換されていてもよいアミノおよびシアノより成る群から選 ばれる同一または異なる1または2個の基で置換されていてもよいベンゼン環で あり、

Wが単結合であり、

25 nが0または1であり、

R¹が、水素原子、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいフェニルまたは置換されていてもよい複素環式基であり、

ZがCHまたはNであり、

- R²が、水素原子、-NR³R⁴、-OR⁵、-COR⁶または-CHR⁷R⁸であり、R³~R⁸が、互いに独立して、水素原子、置換されていてもよいアルキル、アルケニル、アルコキシ、置換されていてもよいアルカノイル、置換されていてもよいカルバモイル、アルコキシオキサリル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよい複素環式基、置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニルまたは置換されていてもよい複素環式基置換カルボニルである、
- 請求の範囲第2項記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。
- 10 9. 環Aが、ハロゲン原子、アルキル、アルコキシ、アルキルで置換されていてもよいアミノおよびシアノより成る群から選ばれる同一または異なる1もしくは2個の基で置換されていてもよいベンゼン環であり、

Wが単結合であり、

nが0または1であり、

- 15 R¹が、(1)水素原子、
 - (2) フェニル、アルコキシ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルカノイルアミノ、アルキルスルホニルアミノ、アルキル置換されていてもよいカルバモイル、水酸基、カルボキシおよびシアノより成る群から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、
- 20 (3)次の(i)~(v)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよいシ クロアルキル:
 - (i) 水酸基、
 - (i i) アルコキシ(該アルコキシは、アルコキシで置換されていてもよい)、
- 25 (i i i) アミノ(該アミノは、アルキル、アルカノイルおよびアルキル スルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (iv)アルキル置換されていてもよいカルバモイル、および
 - (v) アルキル(該アルキルは、水酸基、アルコキシおよびアミノより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、

- (4) 次の(i) \sim (vi) より成る群から選ばれる基で置換されていてもよいフェニル:
 - (i) ハロゲン原子、
 - (ii)アルキル(該アルキルは、ハロゲン原子、水酸基およびフェニルスルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (iii)シアノ、
 - (iv)アルコキシ、
 - (v) アミノ(該アミノは、アルキルおよびアルキルスルホニルより成る 群から選ばれる基で置換されていてもよい)、および
- 10 (vi) 複素環式基置換カルボニル、または
 - (5) 次の(i)~(i v) より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい 複素環式基
 - (i) アルコキシカルボニル、
- (i i) アルキル(該アルキルは、水酸基、アルコキシおよびアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (i i i) アルカノイルおよび
 - (iv) アルキルスルホニル

であり、

25

- 20 ZがCHまたはNであり、
 - R^2 が、水素原子、 $-NR^3R^4$ 、 $-OR^5$ 、 $-COR^6$ または $-CHR^7R^8$ であり、 $R^3\sim R^8$ が、互いに独立して、
 - (1) 水素原子、
 - (2) 次の(i)~(vii)より成る群から選ばれる基で置換されていて もよいアルキル:
 - (i) 水酸基、
 - (i i) アルコキシ、
 - (i i i) アミノ(該アミノは、アルキル、アルカノイルおよびアルキル スルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、

- (iv)アルコキシカルボニル、
- (v)次のa)~g)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい シクロアルキル、
 - a) 水酸基、

- b) アルキル置換されていてもよいアミノ、
- c) アルカノイルアミノ、
- d) アルキルスルホニルアミノ、
- e) アルキル(該アルキルは、水酸基、アルコキシ、アミノおよび アルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ば れる基で置換されていてもよい)、

10

25

- f) カルボキシおよび
- g)アルキル置換されていてもよいカルバモイル、
- (vi)フェニル(該フェニルは、ハロゲン原子、アルコキシおよびモルホリニルカルボニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよ
- 15 い)、および
 - (vii) 複素環式基(該複素環式基は、アルキルで置換されていてもよい)、
 - (3) アルケニル、
 - (4) アルコキシ、
- 20 (5)次の(i)~(i v)より成る群から選ばれる基で置換されていても よいアルカノイル:
 - (i)水酸基、
 - (ii) アルコキシ、
 - (iii)アミノ(該アミノは、アルキルおよびアルカノイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、および
 - (iv)アルコキシカルボニル、
 - (6) アルキルで置換されていてもよいカルバモイル、
 - (7) アルコキシオキサリル、
 - (8)次の(i)~(vii)より成る群から選ばれる基で置換されていて

25

もよいシクロアルキル:

- (i) ハロゲン原子、
- (ii) 水酸基、
- (i i i) アルコキシ、
- 5 (iv)アミノ(該アミノは、アルキル、アルカノイル、アルコキシカルボニルおよびアルキルスルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (v) アルキル(該アルキルは、水酸基、アルコキシ、アミノおよびアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (vi) アルカノイルオキシおよび
 - (vii)アルキル置換されていてもよいカルバモイル、
 - (9) ハロゲン原子およびアルコキシより成る群から選ばれる基で置換されていてもよいフェニル、
- 15 (10)次の(i)~(v)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい複素環式基:
 - (i) アルキル(該アルキルは、フェニル、水酸基、アルコキシ、アミノおよびアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
- 20 (ii) アルコキシカルボニル、
 - (i i i) アルカノイル、
 - (iv)アルキルスルホニルおよび
 - (v) オキソ、
 - (11)水酸基、アミノおよびアルカノイルアミノより成る群から選ばれる 基で置換されていてもよいシクロアルキル置換カルボニル、または
 - (12) 複素環式基置換カルボニル

である、請求の範囲第2項記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

10. 環Aが、フッ素原子、塩素原子、アルキルおよびアルコキシより成る群から選ばれる同一または異なる1もしくは2個の基で置換されていてもよいベン

ゼン環であり、

Wが単結合であり、

nが0または1であり、

R¹が、(1) 水素原子、

- 5 (2) フェニル、アルコキシ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルカノイルアミノ、アルキルスルホニルアミノ、アルキル置換されていてもよいカルバモイル、水酸基、カルボキシおよびシアノより成る群から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、
- (3) 次の(i)~(v)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよいシ 10 クロアルキル:
 - (i)水酸基、
 - (ii)アルコキシ(該アルコキシはアルコキシ置換されていてもよい)、
 - (i i i) アミノ(該アミノは、アルキル、アルカノイルおよびアルキル スルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
- 15 (iv)アルキル置換されていてもよいカルバモイル、および
 - (v) アルキル(該アルキルは、水酸基およびアミノより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (4) 次の(i) \sim (iv) より成る群から選ばれる基で置換されていてもよいフェニル:
- 20 (i) ハロゲン原子、
 - (ii) ハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル、
 - (iii)シアノ、および
 - (iv)アルコキシ、または
 - (5) 複素環式基であり、
- 25 ZがCHまたはNであり、

R²が、水素原子、-NR³R⁴、-OR⁵、またはCOR⁶であり、

R³~R⁶が、互いに独立して、

- (1) 水素原子、
- (2) 次の(i)~(vi)より成る群から選ばれる基で置換されていても

よいアルキル:

- (i) 水酸基、
- (ii) アルコキシ、
- (i i i) アルコキシカルボニル、
- 5 (i v)次のa)~e)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよ いシクロアルキル、
 - a) 水酸基、
 - b) アルキル置換されていてもよいアミノ、
 - c) アルカノイルアミノ、

10

20

- d) アルキル(該アルキルは、水酸基、アミノおよびアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、および
- e) アルキル置換されていてもよいカルバモイル、
- (v) アルコキシ置換されていてもよいフェニル、および
- 15 (vi) 複素環式基、
 - (3) アルケニル、
 - (4) アルコキシ、
 - (5) アルコキシ、アルカノイル置換されていてもよいアミノおよびアルコ キシカルボニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい アルカノイル、
 - (6) 次の(i)~(v)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよいシクロアルキル、
 - (i) 水酸基、
 - (ii) アルコキシ、
- 25 (i i i) アミノ(該アミノは、アルキル、アルカノイル、アルコキシカルボニルおよびアルキルスルホニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい)、
 - (iv)アルキル(該アルキルは、水酸基、アミノおよびアルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されて

いてもよい)、および

- (v) アルキル置換されていてもよいカルバモイル、
- (7) フェニル置換されていてもよいアルキルおよびアルコキシカルボニルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい複素環式基:
- 5 (8) 水酸基およびアミノより成る群から選ばれる基で置換されていても よいシクロアルキル置換カルボニル、または
 - (9) 複素環式基置換カルボニル

である、請求の範囲第2項記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

11. 式[Ib]

10

20

式中、 R^{11} は、水素原子、ハロゲン原子、 $C_1 \sim C_4$ アルキルおよび $C_1 \sim C_4$ アルコキシより成る群から選ばれる基を表し、

kは1または2を表し、kが2のとき、2つの R^{11} は同一でも異なっていてもよく、

- 15 R¹²は、(1) C₁~C₄アルキル、
 - (2) $C_3 \sim C_4$ シクロアルキルメチル、
 - (3) カルバモイルメチル、または
 - (4)シアノ、ハロゲン原子、 $C_1 \sim C_3$ アルコキシ、 $C_1 \sim C_3$ アルキルおよびハロゲン置換 $C_1 \sim C_3$ アルキルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよいベンジル

を表し、

Z⁵はCHまたはNを表し、

 R^{13} は、(1)次の(i)~(i i i)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい C_1 ~ C_6 アルキル:

20

- (i)次のa) \sim e)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい $C_5\sim C_7$ シクロアルキル、
 - a)水酸基、
 - b) C₁~C₄アルキル置換されていてもよいアミノ、
 - c) $C_1 \sim C_4 P N D J T N P S J$
 - d) 水酸基、アミノおよび $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい $C_1 \sim C_4$ アルキル、および
 - e) C₁~C₄アルキル置換されていてもよいカルバモイル
- 10 (ii) 水酸基、および
 - (i i i) $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイル、または
 - (2) 次の(i) \sim (i i i) より成る群から選ばれる基で置換されていて もよい $C_5 \sim C_7$ シクロアルキル:
- 15 (i) 水酸基、
 - (i i) 水酸基、アミノおよび $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい $C_1 \sim C_4$ アルキル、および
 - $(i\ i\ i)$ $C_1\sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイルを表す、

で示される化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

12. R^{11} が、水素原子、フッ素原子、塩素原子、メチルおよびメトキシより成る群から選ばれる基であり、

kが1または2であり、kが2のとき、2つの R^{11} は同一でも異なっていてもよ 25 く、

 R^{12} が、 $C_1 \sim C_4$ アルキル、シクロプロピルメチルまたはカルバモイルメチルである、請求の範囲第11項記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

13. R^{11} が水素原子またはフッ素原子であり、kが1であり、

 \mathbb{R}^{12} が、エチル、イソプロピル、イソブチル、シクロプロピルメチルまたはカルバモイルメチルであり、

 R^{13} が、(1)次の(i)~(i i)より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい C_1 ~ C_6 アルキル:

5

- (i)水酸基、ヒドロキシ $C_1 \sim C_4$ アルキルおよび $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されていてもよい $C_5 \sim C_7$ シクロアルキル、および(i i)水酸基、または
- (2) 次の(i) \sim (i i i) より成る群から選ばれる基で置換されていてもよい $C_5 \sim C_7$ シクロアルキル:
 - (i)水酸基、
 - (i i) 水酸基、アミノおよび $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていて もよいカルバモイルより成る群から選ばれる基で置換されてい てもよい $C_1 \sim C_4$ アルキル、および

15

10

(i~i~i~) $C_1 \sim C_4$ アルキル置換されていてもよいカルバモイルである、請求の範囲第1~1 項記載の化合物またはその薬理的に許容しうる塩。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/10937

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.	Cl ⁷ C07D401/04, 401/14, 403/04	, 403/14, 405/14,	
	409/14//A61K31/4439, 31/44	4, 31/4545, 31/49	96, 31/506,
A	A61P1/00, 1/04, 1/16, 3/10		00, 11/02,
According	to International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC	
	S SEARCHED		
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int.	Cl ⁷ C07D401/04, 401/14, 403/04	, 403/14, 405/14,	
	409/14//A61K31/4439, 31/44		
	A61P1/00, 1/04, 1/16, 3/10), 9/00, 9/10, 11/	00, 11/02,
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents ar	included in the fields searched
Doogmond		oxioni mai suon documents an	c medded in the fields scarefied
	lata base consulted during the international search (nam	e of data base and, where pract	icable, search terms used)
CAPL	US, REGISTRY (STN)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document with indication where an		Delevente de N
	Citation of document, with indication, where ap		·
X	WO 85/02402 A1 (American Hos	pital Supply Corp	.), 1
	06 June, 1985 (06.06.85),		Ì
	& US 4532250 A & CA	1258072 A	
		162102 A1	· ·
	& JP 61-500494 A		
Х	US 3538104 A (Geigy Chem. Co	rn l	1
**	03 November, 1970 (03.11.70),		<u> </u>
	& DE 2009408 A & NL		
		746656 A	
		376965 A	
	& BR 7017105 A & GB	1305273 A	į
X	J.Med.Chem., (1999), 42(14),	p.2706-15	1
X	Proceedings NOBCCHE, (1994),	21, p.101-15	1
			į.
X Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex	х.
	Il categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not		after the international filing date or
conside	ered to be of particular relevance		nflict with the application but cited to r theory underlying the invention
	document but published on or after the international filing	"X" document of particular rele	evance; the claimed invention cannot be
date "L" docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is	t be considered to involve an inventive
cited to	o establish the publication date of another citation or other	"Y" document of particular rele	evance; the claimed invention cannot be
	I reason (as specified) tent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other		nventive step when the document is e other such
means		combination being obviou	s to a person skilled in the art
	ent published prior to the international filing date but later ne priority date claimed	"&" document member of the s	
	actual completion of the international search	Date of mailing of the interna	tional search report
	Jovember, 2002 (19.11.02)		2002 (24.12.02)
	(_ = = = = = = = = /	
Nimm	2'	1	
	nailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japa	anese Patent Office		

Telephone No.

Facsimile No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/10937

ategory*	Citation of document, with indicate	Relevant to claim No.	
A		nKline Beecham Corp.),	1-13
	18 July, 1996 (18.07.	96),	
	& ZA 9600094 A	& AU 9646572 A	
	& US 5593992 A	& US 5663334 A	
	& NO 9703167 A	& BR 9606904 A	
l	& FI 9702901 A	& EP 809499 A1	
	& SK 9700902 A	& CZ 9702158 A	ì
	& KR 98701278 A	& NZ 301204 A	
	18 July, 1996 (18.07. & ZA 9600094 A & US 5593992 A & NO 9703167 A & FI 9702901 A & SK 9700902 A & KR 98701278 A & HU 9702409 A & IL 116455 A & IL 134322 A & IL 134323 A & NO 200106226 A & JP 2002-105047 A	& US 6103936 A	
	& IL 116455 A	& IL 134324 A	
	& IL 134322 A	& CN 117299 A	
	& IL 134323 A	& NO 200106225 A	
	& NO 200106226 A	& JP 10-512555 A	
	& JP 2002-105047 A	u 01 13 01 2000 1	
A	WO 96/21654 A1 (Smit	hKline Beecham Corp.),	1-13
ì	18 July, 1996 (18.07.	96),	
Ì			
	& AU 9647704 A & NO 9703231 A	& EP 802908 A1	
	£ FT 9702970 A	s BD 0607007 A	
	& CZ 9702195 A	& JP 10-512264 A	
	& KR 98701374 A	& NL 302117 A	
	& HU 200102677 A		
A		hKline Beecham Corp.),	1-13
	19 December, 1996 (19	.12.96),	
	& AU 9662726 A	& ZA 9604723 A	
	& NO 9705716 A		
	& CZ 9703925 A		
	& HU 9802259 A		
	& KR 99022574 A	& NZ 311403 A	
	& US 6218537 B1	& IL 118544 A	
	& TW 442481 A	& CN 1192147 A	
A	WO 00/64894 A1 (Take		1-13
	02 November, 2000 (02		
		& JP 2001-114779 A	
	& NO 200105156 A		
	& BR 200009952 A	•	
	& SK 200101495 A & CN 1353710 A	& KR 2001111314 A	
A	WO 99/01449 Al (Nova	rtis A.G.).	1-13
**	14 January, 1999 (14.		1 13
	& ZA 9805656 A		
	& NO 9906429 A	& EP 993456 A1	
	& CZ 9904741 A & BR 9810955 A	ε CN 1261885 Δ	
	E .TP 2001-506280 N	& CN 1261885 A	
	& JP 2001-506280 A	а 110 20000000 д г ты 120258 д	
	& KR 2001013215 A & US 6300347 B1	& NZ 501275 A	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

INTERNATTONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/10937

itegory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	WO 99/03837 A1 (Ortho-Mcneil Pharm. Inc.), 28 January, 1999 (28.01.99), & AU 9887570 A & US 6040320 A & EP 994858 A1 & KR 2001014288 A & JP 2002-515915 A	1-13

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/10937

<u>Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER</u> (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 11/06, 13/12, 17/00, 17/02,17/04, 17/06, 19/00, 19/02, A61P19/06, 19/10, 25/16, 15/28, 27/02, 29/00, 31/18, 35/00, 43/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum Documentation Searched (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 11/06, 13/12, 17/00, 17/02,17/04, 17/06, 19/00, 19/02, A61P19/06, 19/10, 25/16, 15/28, 27/02, 29/00, 31/18, 35/00, 43/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1998)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1⁷ C07D401/04, 401/14, 403/04, 403/14, 405/14, 409/14 // A61K31/4439, 31/444, 31/4545, 31/496, 31/506, A61P1/00, 1/04, 1/16, 3/10, 9/00, 9/10, 11/00, 11/02, 11/06, 13/12, 17/00, 17/02, 17/04, 17/06, 19/00, 19/02, A61P19/06, 19/10, 25/16, 25/28, 27/02, 29/00, 31/18, 35/00, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C07D401/04, 401/14, 403/04, 403/14, 405/14, 409/14, A61K31/4439, 31/444, 31/4545, 31/496, 31/506, A61P1/00, 1/04, 1/16, 3/10, 9/00, 9/10, 11/00, 11/02, 11/06, 13/12, 17/00, 17/02, 17/04, 17/06, 19/00, 19/02, A61P19/06, 19/10, 25/16, 25/28, 27/02, 29/00, 31/18, 35/00, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS, REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献

	0 C 1010 9 5 4 0 0 5 X 10 X		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
X	WO 85/02402 A1 (AMERICAN HOSPITAL SUPPLY CORP.) 1985.06.06 & US 4532250 A & CA 1258072 A & AU 8436783 A & EP 162102 A1 & JP 61-500494 A	1	
X .	US 3538104 A(GEIGY CHEM. CORP.) 1970.11.03 & DE 2009408 A & NL 7002463 A & CH 526566 A & BE 746656 A & FR 2034575 A & ES 376965 A & BR 7017105 A & GB 1305273 A	1	

|x| C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

 国際調査を完了した日
 29.11.02

 国際調査機関の名称及びあて先日本国特許庁(ISA/JP) 事便番号100-8915東京都千代田区霞が関三丁目4番3号
 特許庁審査官(権限のある職員) 4P 9159 富永 保 第一年報刊 4P 9159 富永 保 3490

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

(続き).	関連すると認められる文献	
用文献の テゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	J. Med. Chem., (1999), 42 (14), p. 2706-15	1
X	Proceedings NOBCCHE, (1994), 21, p. 101-15	1
A .	WO 96/21452 A1 (SMITHKLINE BEECHAM CORP.) 1996.07.18 & ZA 9600094 A & AU 9646572 A & US 5593992 A & US 5663334 A & NO 9703167 A & BR 9606904 A & FI 9702901 A & EP 809499 A1 & SK 9700902 A & CZ 9702158 A & KR 98701278 A & NZ 301204 A & HU 9702409 A & US 6103936 A & IL 116455 A & IL 134324 A & IL 134322 A & CN 1177299 A & IL 134323 A & NO 200106225 A & NO 200106226 A & JP 10-512555 A & JP 2002-105047 A	1-13
A	WO 96/21654 A1(SMITHKLINE BEECHAM CORP.) 1996.07.18 & AU 9647704 A & ZA 9600156 A & NO 9703231 A & EP 802908 A1 & FI 9702970 A & BR 9607097 A & CZ 9702195 A & JP 10-512264 A & KR 98701374 A & NZ 302117 A & HU 200102677 A	1-13
A	WO 96/40143 A1(SMITHKLINE BEECHAM CORP.) 1996.12.19 & AU 9662726 A & ZA 9604723 A & NO 9705716 A & EP 831830 A1 & CZ 9703925 A & BR 9608591 A & HU 9802259 A & JP 11-513017 A & KR 99022574 A & NZ 311403 A & US 6218537 B1 & IL 118544 A & TW 442481 A & CN 1192147 A	1–13
A	WO 00/64894 A1(TAKEDA CHEM. IND., LTD.) 2000.11.02 & AU 200038401 A & JP 2001-114779 A & NO 200105156 A & EP 1180518 A1 & BR 200009952 A & CZ 200103805 A & SK 200101495 A & KR 2001111314 A & CN 1353710 A	1-13
A	WO 99/01449 A1 (NOVARTIS A.G.) 1999.01.14 & ZA 9805656 A & AU 9888015 A & NO 9906429 A & EP 993456 A1 & CZ 9904741 A & SK 9901865 A & BR 9810955 A & CN 1261885 A & JP 2001-506280 A & HU 200003351 A & KR 2001013215 A & TW 429258 A & US 6300347 B1 & NZ 501275 A	1–13
A	WO 99/03837 A1(ORTHO-MCNEIL PHARM. INC.) 1999.01.28 & AU 9887570 A & US 6040320 A & EP 994858 A1 & KR 2001014288 A & JP 2002-515915 A	1-13